PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-136313

(43)Date of publication of application: 16.05.2000

(51)Int.Cl.

CO8L101/10

(21)Application number: 10-313557

CO8L 65/00

(22)Date of filing:

: 10-31355*/* 04.11.1998 (71)Applicant: ASAHI GLASS CO LTD

(72)Inventor: DOI TAKAO

DOLTAKAO

WATABE TAKASHI ONOGUCHI TATSUO HAYASHI TOMOYOSHI

(54) ROOM-TEMPERATURE-VULCANIZABLE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a vulcanizable composition having very rapid surface curability and developing surface weather resistance by using a polymer having specified hydrolyzable silicon groups, an air—curable compound and/or photocurable compound as the essential components.

SOLUTION: This composition is a room-temperature-vulcanizable one consisting essentially of a polymer having hydrolyzable groups of the formula, said polymer at least partially consisting of a polymer having hydrolyzable groups of the formula (wherein a is 3), and an air-curable compound and/or a photo-curable compound. In the formula, R1 is a 1-20C monovalent organic group; X is OH or a hydrolyzable group. The air-curable compound used is desirably a compound having an unsaturation undergoing polymerization under the influence of atmospheric oxygen and is desirably a liquid diene polymer, an oil from modification thereof, or the like. The photocurable compound is typified by an unsaturated acrylic compound, polyvinyl cinnamate, an azided resin, and the like, among which the unsaturated acrylic compound is particularly desirable.

-SiXa R13-a

JP,2000-136313,A [CLAIMS] given in 6, 7, 8, or 9.

[Translation done.]

* NOTICES *

damages caused by the use of this translation. JPO and IMPIT are not responsible for any

I. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated

CLAIMS

temperature-curing nature constituent in which some or all of this polymer uses as an essential ingredient a polymer (A), a curing-in-air compound (K), and/or a photoresist compound (L) which are the polymers which [Glaim 1]It is a polymer which has a hydrolytic silicon group expressed with a following formula (1), A roomhave a hydrolytic silicon group which is 3 in a of a formula (1).

- SiX_aR¹ _{3-a} ... (1)

formula (1), X shows a hydroxyl group or a hydrolytic basis, and a shows 1, 2, or 3.) however, when those R^1 may be the same, or may differ, when two or more R^1 exist, and two or more X exists, those X may be the (R¹ shows a univalent organic group substitution of the carbon numbers 1-20, or unsubstituted among a same or may differ.

[Glaim 2]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 1 whose molecular weights of a polymer (A) are 8000-50000.

polyoxyalkylene polymer (B) in which a polymer (A) has a hydrolytic silicon group expressed with a formula [Claim 3]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 1 or 2 which is a

[Claim 4]The room–temperature–curing nature constituent according to claim 3 whose molecular–weight–

distribution $M_{\rm w}/M_{\rm n}$ of a polyoxyalkylene polymer (B) is 1.7 or less.

[Claim 5]A polyoxyalkylene polymer (B) at the end of a polyoxyalkylene polymer produced under existence of an initiator by polymerizing cyclic ether by making a composite metal cyanide complex into a catalyst. The [Claim 6]. A polyoxyalkylene polymer (B) is obtained by polymerizing cyclic ether under existence of an room-temperature-curing nature constituent according to claim 3 or 4 which is a polymer produced by introducing a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1).

produced by molecular-weight-distribution M_w/M_n introducing a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) into an end of a polyoxyalkylene polymer which is 1.7 or less.

initiator. The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, or 5 which is a polymer

polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further produced by polymerizing a polymerization [Claim 7] The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, 5, or 6 in which a

[Claim 8]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 3, 4, 5, or 6 in which a nature unsaturation group content monomer (C).

polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further produced by polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) in a polyoxyalkylene polymer (B).

which has a hydrolytic silicon group which a part or all of a polymerization nature unsaturation group content monomer (G) has a polymerization nature unsaturation group, and is expressed with a glycidyl group and/or [Glaim 9]The room-temperature-curing nature constituent according to claim 7 or 8 which is a monomer

simultaneously a hydrolytic silicon group whose a in a hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 1 [Claim 10]Claims 1, 2, 3 and 5 which are the polymers in which some or all of a polymer (A) has a formula (1).

[Claim 11]Claims 1, 2, 3 and 5 in which a polymer (A) contains both polymers which has a hydrolytic silicon group whose a in a polymer in which a in a formula (1) has a hydrolytic silicon group which is 1 or 2, and a or 2, and a formula (1) is 3, a room-temperature-curing nature constituent given in 6, 7, 8, or 9. formula (1) is 3, a room-temperature-curing nature constituent given in 6, 7, 8, or 9.

whose a in a formula (1) is 3 as a hydrolytic silicon group, a room-temperature-curing nature constituent Claim 12]Claims 1, 2, 3 and 5 whose polymer (A) is a polymer which has only a hydrolytic silicon group

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http://www4.ipdl.inpit.go.jp/Tokuj... 2011/03/18

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http://www4.ipdl.inpit.go.jp/Tokuj... 2011/03/18

* NOTICES *

damages caused by the use of this translation. JPO and INPIT are not responsible for any

. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.*** shows the word which can not be translated.

3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

Field of the Invention]This invention relates to the hardenability constituent hardened under hygroscopicsurface-moisture existence.

employs efficiently the feature that a hardened material has rubber elasticity, and is used for the use of a [Description of the Prior Art]The polyoxyalkylene polymer which has a hydrolytic silicon group at the end coating composition, a seal constituent, etc.

has a hydrolytic silicon group which three hydrolytic bases per silicon atom combine --- a molecular weight -elongation and pliability, it is the polymer which is indicated to JP,58-10418,B and JP,58-10430,B and which has a hydrolytic silicon group at the end, and two hydrolytic bases per silicon atom combine in order to hold JP,3-72527,A, or JP,3-47825,A. The polymer which has a hydrolytic silicon group which is a polymer which which have a hydrolytic silicon group, and using it for sealant, adhesives, etc. is known well, and is a useful [0004]. As a polymer of such hygroscopic-surface-moisture hardenability, are indicated to JP,61-18582,B, method industrially. The polymer especially whose main chain is polyoxyalkylene among such polymers is Problem to be solved by the invention] The method of making an end harden various kinds of polymers liquefied at a room temperature, and when a hardened material holds pliability also at low temperature comparatively and uses for sealant, adhesives, etc., it is provided with the desirable characteristic. 6000 or less -- the polymer of low molecular weight is known comparatively.

example which uses a narrow polymer of molecular weight distribution especially for JP,5–65400,A and JP,5– example in a monoalkyl dialkoxy silyl group as a hardenability functional group, and to make a cure rate quick there was stickiness (surface tackiness), and there was a problem that a crack went into the surface easily hardening. Crosslinking density needed to be reduced, therefore since crosslinking density was not enough, [0005]However, when such a polymer is used at a use etc. and low temperature of adhesives etc., To take curing-in-air compound. A method of adding JP,62-26349,B, It is tried by JP,1-198661,A, JP,2-117954,A, 65407,A is indicated. However, these publicly known examples were substantially difficult to only know an in the long run by weathering degradation. In order to solve this problem, A photoresist compound and a [when you need a very quick cure rate especially, the cure rate is not enough, and] out pliability after JP,3-160053,A, JP,5-70531,A, JP,5-65400,A, JP,5-65407,A, JP,7-196909,A, JP,8-269315,A, etc., An in such a case.

surface weatherability without worsening the pliability and workability greatly was desired to a polymer which [0006]As mentioned above, a presentation which can improve the very quick hardening characteristic and has a hydrolytic silicon group.

nature constituent which was extremely excellent in the hardening characteristic and surface weatherability [Means for solving problem] This invention is the following invention about the room-temperature-curing by using a specific curing-in-air compound and a photoresist compound.

the polymer (A), curing-in-air compound (K), and/or photoresist compound (L) which are the polymers which have a hydrolytic silicon group which is 3 in a of a formula (1). [0008]It is a polymer which has a hydrolytic silicon group expressed with a following formula (1), The roomtemperature-curing nature constituent in which some or all of this polymer uses as an essential ingredient

[0009]- SiX_aR¹ 3-a ... (1)

(R¹ shows a univalent organic group the substitution of the carbon numbers 1-20, or unsubstituted among a

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

P,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

formula (1), X shows a hydroxyl group or a hydrolytic basis, and a shows 1, 2, or 3,) however, when those ${\sf R}^1$ nay be the same, or may differ, when two or more R^1 exist, and two or more X exists, those X may be the

(0010](Polymer (A)) In this invention, although polyoxyalkylene, polyester, polycarbonate, polyolefine, etc. are polyoxyalkylene intrinsically is preferred. Hereafter, a main chain represents and explains the polymer mentioned as a main chain of a polymer (A), especially the thing that a main chain consists of henceforth a polyoxyalkylene polymer (B)) which is polyoxyalkylene among polymers (A).

which has a functional group, to make it not pass to the end via an organic group, to introduce a hydrolytic expressed with a formula (1) is proposed by JP,3-47825,A, JP,3-72527,A, JP,3-79627,A, etc., for example. [0011](Polyoxyalkylene polymer (B)) A polyoxyalkylene polymer (B) which has a hydrolytic silicon group As for a polyoxyalkylene polymer (B), it is preferred to use as a raw material a polyoxyalkylene polymer

etc. react and is manufactured is preferred under existence of a catalyst and existence of an initiator. As an . [0012]As a raw material polyoxyalkylene polymer, a thing of a hydroxyl group end which makes cyclic ether silicon group and to be manufactured so that it may state below.

catalyst, alkaline metal catalysts, such as a potassium system compound and a caesium system compound, ethylene oxide, propylene oxide, butylene oxide, hexyleneoxide, a tetrahydrofuran, etc. are mentioned. As a chloride, react to a polyoxyalkylene polymer of low molecular weight comparatively. It is preferred to use a initiator, a hydroxy compound etc. which have one or more hydroxyl groups can be used. As cyclic ether, [0013]In this invention, it is preferred to use a polyoxyalkylene polymer of the amount of polymers of the manufactured using an alkali catalyst etc.] making many halogenated compounds, such as a methylene polyoxyalkylene polymer manufactured using a polyoxyalkylene polymer and a composite metal cyanide molecular weights 8000–50000 as a raw material polyoxyalkylene polymer. Therefore, by [which a composite metal cyanide complex catalyst, a metalloporphyrin catalyst, etc. are mentioned. complex catalyst which are acquired by quantifying many.

molecular weight (M_n) — it being preferred that M_w/M_n uses 1.7 or less polyoxyalkylene polymer, and, As for [0014]moreover — especially — the ratio of weight average molecular weight (M.,) and a number average M_{μ}/M_{μ} , it is still more preferred that it is 1.6 or less, and, as for M_{μ}/M_{μ} , it is preferred that it is especially

polymer as a raw material. When the polyoxyalkylene polymer (B) obtained considering it as a raw material is denaturalizing and using an end group as a hydrolytic silicon group further, by using such a polyoxyalkylene [0015]The polyoxyalkylene polymer (B) which has a hydrolytic silicon group of this invention is obtained by produced by polymerizing alkylene oxide is preferred, and what denaturalized and used the end of such an material serves as high intensity greatly, and the viscosity of a polymer becomes low, and what has a the composite metal cyanide complex into a catalyst, and Under existence of an initiator, Especially the thing stiffened so that M_w/M_n of a raw material polyoxyalkylene polymer is small, the elongation of a hardened same elastic modulus is excellent in workability. Especially in such a polyoxyalkylene polymer, make a alkylene oxide polymer as the hydrolytic silicon group is the most preferred.

dimethyl ether (glyme), diethylene glycol dimethyl ether (jig lime), etc. are preferred, and especially glyme is presentation can use what is intrinsically indicated to JP,46-27250,B. In this case, as ether, ethyleneglycol preferred from a point of the handling at the time of manufacture of a complex. As alcohol, t-butanol is [0016]The complex which uses zinc hexa cyanocobaltate as the main ingredients as a composite metal eyanide complex is preferred, and ether and/or an alcoholic complex are especially preferred. The

preferred. As for especially the functional group number of a raw material polyoxyalkylene polymer, 2 or 3 is preferred to enlarge pliability as the hardened material characteristic. As for especially the functional group [0017]As for the functional group number of a raw material polyoxyalkylene polymer, two or more are number of a raw material polyoxyalkylene polymer, when acquiring a good adhesive property and hardenability, 3-8 are preferred.

[0018]As a raw material polyoxyalkylene polymer, the copolymer of a polyoxyethylene, polyoxypropylene, polyoxy butylene, polyoxy hexylene, polyoxy tetramethylen, and two or more sorts of cyclic ether is specifically mentioned.

value, and are polyoxypropylene diol and polyoxypropylene triol especially. When using for the method of the [0019]Especially a desirable raw material polyoxyalkylene polymer is a polyoxypropylene polyol of 2 – 6following (b) or (**), the polyoxyalkylene polymer of olefin ends, such as an allyl end polyoxypropylene monooar, can also be used.

[0020]This polyoxyalkylene polymer (B) has a hydrolytic silicon group expressed with the end or side chain of a chain with a following formula (1).

exist, those R^1 may be the same, or may differ, and when two or more X exists, those X may be the same or (R¹R¹ is a univalent organic group the substitution of the carbon numbers 1–20, or unsubstituted among a formula (1), X is a hydroxyl group or a hydrolytic basis, and a is 1, 2, or 3.) however, when two or more R^1 may differ.

polyoxyalkylene polymer via an organic group. That is, as for a polyoxyalkylene polymer (B), it is preferred to [0021]The hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) is usually introduced into a raw material have a basis expressed with a formula (2).

unsubstituted, It is a with a carbon number of eight or less alkyl group, a phenyl group, or a fluoro alkyl group cyclohexyl group, a phenyl group, etc. especially preferably. when two or more R¹ exist, those R¹ may be the preferably, and they are a methyl group, an ethyl group, a propyl group, a butyl group, a hexyl group, a (A divalent organic group, R¹, X, and a of R⁰ are the same as that of the above among a formula (2).) $[0022]R^{lin}$ formula $^{(1)}$ (2) is a univalent organic group substitution of the carbon numbers 1–20, or

[0023]As a hydrolytic basis in X, a halogen atom, an alkoxy group, an acyloxy group, an alkenyloxy group, a carbamoyl group, an amino group, an aminooxy group, a KETOKISHI mate group, etc. are mentioned, for

[0025]a is 1, 2, or 3. As for the number of the hydrolytic silicon groups in one molecule of polymers, 1-8 are preferred, and four especially or less are preferred. As desirable X, a with a carbon number of four or less [0024]As for a carbon number of a hydrolytic basis which has a carbon atom among these, six or less are propenyloxy group can be illustrated, when two or more X exists, those X may be the same or may differ. alkoxy group, an alkenyloxy group especially a methoxy group, an ethoxy basis, a propoxy group, or a preferred, and 2-especially 6 are preferred.

polyoxyalkylene polymer is not limited, it can be introduced, for example by (b) of the following – the method [0026]Although the method in particular of introducing a hydrolytic silicon group to a raw material

[0027](**) A method to which the hydrosilyl compound expressed with it by a formula (3) after introducing an olefin group into the end of the polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group is made to react.

HSiX_aR¹ 3-a ... (3)

 $(R^1, X, and a are the same as the above among a formula (3).)$

[0028]The method of making the compound which has an unsaturation group and a functional group react to the terminal hydroxyl groups of the polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group, and combining it by [0030](**) A method to which a compound expressed with an end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group by a formula (4) is made to react. platinum olefin complex, are preferred. As for the reaction to which a hydrosilyl compound is made to react, olefin group, is mentioned. When polymerizing alkylene oxide, the method of introducing an olefin group into system catalyst, a cobalt system catalyst, a palladium system catalyst, and a nickel series catalyst, can be [0029]When making a hydrosilyl compound react, catalysts, such as a platinum system catalyst, a rhodium the ether bond, the ester bond, a urethane bond, or carbonate combination as a method of introducing an used. Platinum system catalysts, such as chloroplatinic acid, platinum metal, a platinum chloride, and a the side chain of a raw material polyoxyalkylene polymer can also be used by adding and carrying out it is preferably preferred to carry out at the temperature of 60-120 ** for several hours 30-150 **. copolymerization of the olefin group content epoxy compounds, such as allyl glycidyl ether.

13-a-SiXa-R2NCO ... (4)

(R¹, X, and a are the same as the above among a formula (4),) R² is a divalent hydrocarbon group of the carbon numbers 1-17. A publicly known urethane-ized catalyst may be used in the case of the abovementioned reaction. As for the above-mentioned reaction, it is preferably preferred to carry out at temperature of 50-150 ** for several hours 20-200 **.

[0031](**) A method to which W basis of a silicon compound expressed with a formula (5) to this isocyanate group is made to react after making polyisocyanate compounds, such as tolylene diisocyanate, react to an http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

JP,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group and considering it as an isocyanate group end.

which W is chosen from a hydroxyl group, a carboxyl group, a sulfhydryl group, and an amino group (the 1st $(R^1,\,R^2,\,X,$ and a are the same as the above among a formula (5).) An active hydrogen containing group as class or the 2nd class).

[0032](**) A method to which the olefin group and a sulfhydryl group of a silicon compound expressed with a formula (5) whose W is a sulfhydryl group are made to react after introducing an olefin group into an end of a polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl group.

propyltrimethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl dimethoxysilane, 3-mercaptopropyldimethyl methoxysilane, [0033]W as a silicon compound expressed with the formula (5) which is a sulfhydryl group, 3-mercapto 3-mercaptopropyl triethoxysilane, etc. are mentioned.

[0034]Polymerization initiators, such as a radical generator, may be used, and it may be made to react with depending on the case. As a polymerization initiator, a polymerization initiator, a metal compound catalyst, mentioned reaction, it is preferably preferred to carry out at 50–150~** for several hours $^-$ tens hours $20^$ polymerization initiator, 2,2"-azobisisobutyronitrile, 2,2"-azobis 2-methylbutyronitrile, benzoyl peroxide, talkyl peroxy ester, acetyl peroxide, diisopropyl peroxy carbonate, etc. are mentioned. As for the above− radiation or heat in the case of the above-mentioned reaction, without using a polymerization initiator etc. of a peroxide system, azo, or a redox system are mentioned, for example. Specifically as a

[0035](When a main chain is except a polyoxyalkylene polymer) When the main chains of a polymer (A) are polyester and polycarbonate, it can manufacture by the same process as a polyoxyalkylene polymer (B) by using polyester of a hydroxyl group end, and polycarbonate of a hydroxyl group end as a raw material,

polymer (B) by using polyolefine of hydroxyl group ends, such as a polybutadiene polyol and a hydrogenation which carried out the dehydrochlorination reaction and which has an isopropenyl group at the end as a raw initiator, making boron trichloride into the catalyst and polymerizing isobutylene, It can manufacture by the polybutadiene polyol, as a raw material. After having used 1,4-bis(1-chloro-1-methylethyl)benzene as the same process as a polyoxyalkylene polymer (B) by using the manufactured isobutylene system polymer [0036]When a main chain is polyolefine, it can manufacture by the same process as a polyoxyalkylene

[0037](Hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 3) It requires that the polymer (A) in this invention is a polymer in which all have "a hydrolytic silicon group whose a in a formula (1) is 3" (henceforth "a hydrolytic silicon group (E)") in part.

four or less alkoxy group, is preferred. The polymer which has bird alkoxy silyl groups has dramatically high [0038]As "a hydrolytic silicon group (E)", especially the basis whose X in a formula (1) is a with a carbon number of four or less alkoxy group, i.e., the bird alkoxy silyl groups which has a with a carbon number of reactivity, and especially its early cure rate is dramatically quick.

SiX+H,O->-SiOH+HX), It is thought that it progresses by the reaction (condensation reaction) for which the [0039]Usually, in the hydrolysis reaction in the hydrolytic silicon group expressed with a formula (1), A silanol group is generated by a reaction with water (silanol group generating reaction expressed with

reaction goes smoothly. Bird alkoxy silyl groups has the very quick reaction velocity in the early stages of a silanol group generating reaction as compared with an alkyl dialkoxy silyl group or dialkyl alkoxy silyl groups. Therefore, it is thought that it has the effect that the hardenability constituent of this invention has short group, and they produce a siloxane bond. Once a silanol group occurs, it is thought that a condensation silanol groups furthermore produced condense condensation or a silanol group, and a hydrolytic silicon time until it reveals strength property sufficient in a short time and results especially in an adhesive

desirable. Therefore, it is most preferred that it is a trimethoxysilyl group as "a hydrolytic silicon group (E)." A rate of a hydrolytic silicon group (E) in a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) in a polymer quicker than bird alkoxy silyl groups which has an alkoxy group with a large carbon number, it is desirable, A [0040]A direction of bird alkoxy silyl groups which has an alkoxy group with a carbon number small among trimethoxysilyl group and a triethoxy silyl group are more preferred, and since reaction velocity ${f L}$ in ${f A}$ in a trimethoxysilyl group \prime early stages of a silanol group generating reaction $\mathbb I$ is very quick, it is the most bird alkoxy silyl groups, Since reaction velocity in early stages of a silanol group generating reaction is (A) can be changed according to a use, the characteristic to need, etc.

group, That is, when about 100% of hydrolytic silicon groups (namely, 80 to 100%) expressed with a formula (1) in a polymer (A) are hydrolytic silicon groups (E), it is effective in a cure rate being large, and a room-[0041]When a polymer (A) is a polymer which has a hydrolytic silicon group (E) as this hydrolytic silicon temperature-curing nature constituent excellent in especially hardenability that results in an adhesive manifestation is obtained. In this case, it is preferred that 95 to 100% is a hydrolytic silicon group (E) especially 90 to 100% of a hydrolytic silicon group (E) expressed with a formula (1).

[0042]When a hydrolytic silicon group and a hydrolytic silicon group (E) whose a in a formula (1) is 1 or 2 are intermingled, a room-temperature-curing nature constituent which may be compatible in a good extension characteristic and fast curability is obtained.

80%, an extension characteristic needed for elastic adhesives etc, can fully be secured, and hardenability can demand is freely controllable by changing this rate arbitrarily. That is, when the percentage of a hydrolytic silicon group (E) is 5 to 50%, while raising hardenability, a good extension characteristic and pliability which are needed by sealant etc. can be provided. When the percentage of a hydrolytic silicon group (E) is 50 to silicon groups expressed with a formula (1) in a polymer (A) is 5 to 80%. The characteristic according to a [0043]in this case, it is preferred that the percentage of a hydrolytic silicon group (E) in all the hydrolytic be improved by leaps and bounds.

2. It is preferred that it is especially a dialkoxy alkyl silyl group which has a with a carbon number of four or expressed with a formula (1), it is preferred that a in a formula (1) is especially a hydrolytic silicon group of [0044]As for hydrolytic silicon groups other than a hydrolytic silicon group (E), in a hydrolytic silicon group less alkoxy group. A dimethoxymethyl silyl group is the most preferred.

[0045]There are following method (**) and (**) in the method of obtaining a polymer (A) that the hydrolytic silicon group which is 1 or 2, and the hydrolytic silicon group (E) were intermingled, for example, and a in a

(**) As a polymer (A), a in a formula (1) uses the polymer which has simultaneously the hydrolytic silicon formula (1) may use the method of (**) and (**) together.

(**) As a polymer (A), a in a formula (1) uses both polymers (A) which has the polyoxyalkylene polymer (B) group and hydrolytic silicon group (E) which are 1 or 2.

[0046]As for the molecular weight of a polymer (A), although the molecular weight of the polymer (A) in this and hydrolytic silicon group (E) which have a hydrolytic silicon group which is 1 or 2.

the molecular weights 8000-50000 is preferred. As for a molecular weight, it is preferred that it is especially intensity is demanded, the polymer of the molecular weights 8000-30000 is preferred. When becoming what has a hardened material weak when lower than 8000 and exceeding 30000, workability gets remarkably bad for hyperviscosity. As for a molecular weight, it is more preferred that it is 8000-20000, and it is preferred [0047] For uses, such as sealant than to which greater importance is attached to pliability, the polymer of 8000-25000, and it is most preferred that it is 12000-20000. For the use of the adhesives etc. with which invention can choose a suitable value according to the use used, it is preferred that it is 8000-50000. that it is especially 12000-20000.

excellent in hardenability. In this invention, when using a polyoxyalkylene polymer (B) among polymers (A), it [0048](Polymer (D) produced by polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C)) A room-temperature-curing nature constituent which uses a polymer (A) as an essential ingredient is effect of adhesive grant in an initial stage of a hardening reaction, i.e., an effect that time until it reveals polymerization nature unsaturation group content monomer (C) further. By containing a polymer (D), an is preferred that a polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) produced by polymerizing a bond strength becomes very short, is acquired.

[0049]Although a compound shown, for example with a following formula (6) is mentioned as a typical thing of a polymerization nature unsaturation group content monomer (G), it is not limited to these.

CRR5=CR3R4 ... (6)

(R, R^3 , R^4 , and R^5 are a hydrogen atom, a halogen atom, or a univalent organic group independently among a formula, respectively.)

numbers 1–10 as an organic group in R and R^5 . As for R and R^5 , it is more preferred respectively that it is a hydrogen atom. An organic group in R^3 and R^4 Univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group [0050]It is preferred that it is univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group of the carbon preferred that it is especially univalent substitution or an unsubstituted hydrocarbon group of a hydrogen alkoxycarbonyl group, a cyano group, a cyano group content group, an alkenyl group, an acyloxy group, a carbamoyl group, a pyridyl group, a glycidyloxy group, or a glycidyloxy carbonyl group. As for \mathbb{R}^3 , it is of the carbon numbers 1-10, It is preferred that they are an alkoxy group, a carboxyl group, an

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

P,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

atom, a halogen atom, or the carbon numbers 1-10.

glycidyl ether, glycidyl acrylate, and glycidyl methacrylate,]; and olefins other than these, unsaturation ester monomers, such as styrene, alpha-methylstyrene, and chlorostyrene; Acrylic acid, Methacrylic acid, methyl chloroprene; Vinyl glycidyl ether, allyl glycidyl ether, Glycidyl group content monomer [, such as methallyl acrylate, methyl methacrylate, ethyl acrylate, Ethyl methacrylate, butyl acrylate, butyl methacrylate, 2methacrylate, Acrylic monomers, such as methacrylic acid or its ester, acrylamide, and methacrylamide; Acrylonitrile, Cyano group content monomers, such as 2,4-dicyano butene-1; Vinyl acetate, Vinyl ester system monomers, such as vinyl propionate; Butadiene, isoprene, Diene system monomers, such as ethylhexyl acrylate, Acrylic acid, such as 2-ethylhexyl methacrylate, acrylic acid benzyl, and benzyl 0051]As an example of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C), Styrene species, a halogenation olefin, vinyl ether, etc. are mentioned.

[0052]A polymerization nature unsaturation group content monomer (C) may use only one sort, and may use two or more sorts together. When a cyano group content monomer, a glycidyl group content monomer, or a revealed, it is desirable. When requiring rubber elasticity especially after hardening, it is preferred to use styrene monomer is used and acrylonitrile, glycidyl acrylate, glycidyl methacrylate, or styrene is used especially, since a further outstanding adhesive property and a mechanical physical property may be

[0053]The polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group expressed with a formula (1) can be used as a polymerization nature unsaturation group content monomer (C). The compound expressed with a following formula (7) especially as a polymerization nature monomer which has such a hydrolytic silicon group is preferred.

R7-SiY_bR⁶ 3-b ... (7)

has a hydrolytic silicon group, the acrylic monomer which has a hydrolytic silicon group, etc. are mentioned. hydroxyl group or a hydrolytic basis, and b is 1, 2, or 3.) however, when two or more R^6 exist, those R^6 may (R^T is a univalent organic group which has a polymerization nature unsaturation group among a formula (7), [0054] As a polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group, the vinyl monomer which ${\sf R}^6$ is a univalent organic group the substitution of the carbon numbers 1-20, or unsubstituted, Y is a be the same, or may differ, and when two or more Y exists, those Y may be the same or may differ. The following are specifically mentioned and 3-acryloyloxypropyl trimethoxysilane and especially 3methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane are preferred.

vinylsilane. 3-acryloyloxypropylmethyldimethoxysilane, 3-methacryloyl oxypropyl methyl dimethoxysilane, 3methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane and 3-methacryloyl oxypropyl triethoxysilane, and methacryloyloxy Vinyltrimetoxysilane, vinyltriethoxysilane, vinyl trichlorosilane, Vinylsilane, such as tris (2-methoxyethoxy) acryloyloxypropyl trimethoxysilane, 3-acryloyloxypropyl triethoxysilane, Acryloyloxy silanes, such as 3-[0055] Vinylmethyldimethoxysilane, vinylmethyldiethoxysilane, vinyl methyldi chlorosilicane,

[0058]As for a part or all of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C), it is preferred only one sort, and may use two or more sorts together. When using a polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group, this monomer has that preferred of **** for 0.01 – 20 weight sections among [0056]A compound which has simultaneously a silicon atom which is a polysiloxane compound which has 2-30 silicon atoms other than these, for example, and was combined with a carbon-carbon double bond and a hydrolytic basis can also be used as a polymerization nature monomer which has a hydrolytic silicon group. [0057]A polymerization nature monomer which has the above-mentioned hydrolytic silicon group may use that it is a monomer which has a hydrolytic silicon group which has a polymerization nature unsaturation polymerization nature unsaturation group content monomer (G) 100 weight section. group and is expressed with a glycidyl group and/or a formula (1).

[0059](Polymer composition) When a polyoxyalkylene polymer (B) contains a polymer (D) further, a polymer composition which consists of a polyoxyalkylene polymer (B) and a polymer (D) can be manufactured by a method of (**) shown below - (**).

[0060](**) How to mix a polymer (D) produced by polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) beforehand with a polyoxyalkylene polymer (B).

(**) How to polymerize a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) in a

expressed with a formula (1) after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (**) How to change an unsaturation group in a polymer (F) which remains into a hydrolytic silicon group polyoxyalkylene polymer (B).

(C) in a polyoxyalkylene polymer (F) containing an unsaturation group. A converting method of a method to which a hydrosilyl compound expressed with an unsaturation group by a formula (3) is made to react is

diluent after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) under existence (**) How to mix with a polyoxyalkylene polymer (B), rank second if needed, and distill off a solvent or a (**) How to change a precursor into a polyoxyalkylene polymer (B) after polymerizing a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) in a precursor of a polyoxyalkylene polymer (B). of a solvent or a diluent.

content monomer (C). As a diluent, an unsaturation group content polyoxyalkylene polymer (F) is preferred. The polyoxyalkylene polymer (F) containing an unsaturation group can also be made to exist in a solvent or [0061]A solvent can be suitably chosen according to the kind of polymerization nature unsaturation group a diluent in the case of a polymerization.

[0062]Polymerization initiators, such as a radical generator, may be used, and it may be made to polymerize polymer (D) is used in the range used as 100 / 1 - 1/300 at a weight ratio. It is preferred to be used in [0063]When using a polymer (D) in this invention, it is preferred that the polyoxyalkylene polymer (B) \prime with radiation or heat in the case of a polymerization nature unsaturation group content monomer (C) polymerization, without using a polymerization initiator depending on the case. About a polymerization initiator, polymerization temperature, and polymerization time, it is the same as said (**) described. 100 / 1 - 1/100, further 100 / 1 - 1/10 especially in respect of workability etc.

polymer (D) may be dissolving uniformly again. When the viscosity and the workability of a constituent are [0064]It may be distributing uniformly in the shape of a particle in a polyoxyalkylene polymer (B), or the

a photoresist compound (L) has an effect in improvement of resistance to contamination or crack control. A polymer (A). Use of a curing-in-air compound (K) has an effect in improvement of an initial tuck, and use of curing-in-air compound (K) and a photoresist compound (L) have especially a preferred thing used together. [0065] in this invention, a curing-in-air compound (K) and/or a photoresist compound (L) are used with a denaturation oil of a denaturation thing of drying oil and drying oil, a liquefied diene system polymer, or a [0066]A compound which has in intramolecular an unsaturation group which causes a polymerization by oxygen in the air as a curing-in-air compound (K) used for this invention is preferred. Specifically, a taken into consideration, it is preferred to distribute uniformly in the shape of a particle. liquefied diene system polymer is preferred.

[0068]As a liquefied diene system polymer and its denaturation thing. Diene series of the carbon numbers 4mentioned. Various alkyd resins produced by denaturalizing drying oil as a denaturation thing of drying oil, A acrylonitrile and styrene, so that diene series may serve as a subject, and those various denaturation things 8, such as butadiene, chloroprene, isoprene, and 1,3-pentadiene, homopolymerization or a liquefied polymer produced by making carry out copolymerization, Polymers, such as NBR, SBR, etc. which are produced by [0067]As drying oil, tung oil, linseed oil, perilla oil, soybean oil, sunflower seed oil, hempseed oil, etc. are making carry out copolymerization of the monomers which have diene series and copolymeric, such as resultant of drying oil and functionality polyoxyalkylene, a resultant (urethane oil) of drying oil and an isocyanate compound, an acrylic polymer that denaturalized with drying oil, an epoxy resin which denaturalized with drying oil, and silicon resin which denaturalized with drying oil are mentioned. (a mallein-ized denaturation thing, a boiled oil denaturation thing, etc.) are mentioned.

[0070]Concomitant use of the catalyst and metal drier which promote an oxidation hardening reaction with a diene system polymer is preferred. Especially drying oil is preferred. A curing-in-air compound (K) may be [0069]Among these, the denaturation thing of drying oil, a liquefied diene system polymer, and a liquefied used by an one-sort independent, and may use two or more sorts together.

curing-in-air compound (K) may heighten an effect. As these catalysts and metal driers, metal salt, such as cobalt naphthenate, lead naphthenate, a naphthenic acid zirconium, 2-ethylhexanoic acid cobalt, and 2ethylhexanoic acid zirconium, an amine compound, etc. are mentioned.

weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). If the purpose of using a curing-in-air compound (K) is insufficient, and if 20 weight sections are exceeded, the [0071]The amount of [in the case used of using a curing-in-air compound (K)] has 0.01 - 20 preferred amount used is less than 0.01 weight sections, the improvement effect of the initial tuck which is the elongation of a hardened material, etc. will be spoiled. The desirable amount used is one to 10 weight

and the photoresist compound (L) used for this invention produces physical-properties change of hardening etc. for it. As this kind of a compound, many things, such as a constituent containing a monomer, oligomer, [0072]By operation of light, considerably, molecular structure causes a chemical change for a short time,

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

P,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

resin, or them, are known, and the arbitrary things marketed can be used. An unsaturation acrylic compound, polycinnamic acid vinyl, or azide-ized resin is typical, and especially an unsaturation acrylic compound is

[0073]as an unsaturation acrylic compound — an acrylyl group or a methacryloyl group --- 1- the monomers and oligomer which it has partly, or those mixtures are preferred, and the compound which has especially an polymerizing monomers and these monomers, such as di(meth)acrylate of polyhydric alcohol, oligoesters is (meth)acrylate of polyhydric alcohol, Propyleneglycol di(meth) acrylate, butylene glycol di(metha)acrylate, preferred (acrylate shows acrylate and methacrylate.). (meta) It is below the same. As an example of di ethylene glycol di(metha)acrylate, neopentyl glycol di(metha)acrylate, trimethylolpropane bird (meta) acrylyl group is preferred. With a molecular weight of 10000 or less produced by more specifically acrylate, etc. are mentioned.

weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). If the purpose of using a photoresist compound (L) is insufficient, and if 20 weight sections are exceeded, the [0074]The amount of [in the case used of using a photoresist compound (L)] has 0.01 – 20 preferred amount used is less than 0.01 weight sections, the contamination-resistant improvement which is the elongation of a hardened material, etc. will be spoiled. The desirable amount used is one to 10 weight

example of a bulking agent. These bulking agents may be used independently and may be used together two :0076](Bulking agent) A publicly known bulking agent can be used as a bulking agent. Especially the amount of bulking agent used has 50 - 250 preferred weight section 0.001 to 1000 weight section to a total of 100 [0075](Room-temperature-curing nature constituent) The following additive agent can also be included by room-temperature-curing nature constituent of this invention. Hereafter, an additive agent is explained. weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). The following are mentioned as an

acid system organic matter, Colloid calcium carbonate with a mean particle diameter of 1 micrometer or less wash farina — rubbing — powder state bulking agents, such as farina, graphite, aluminum impalpable powder, and the Flint powder. Fibrous fillers, such as asbestos, glass fiber, a glass filament, carbon fiber, Kevlar fiber, carbonate, diatomite, calcination clay, clay, talc, titanium oxide, bentonite, organic bentonite, ferric oxide, a zinc oxide, an active white, a milt balloon, glass balloons, wood flour, pulp, a cotton chip, mica, and blacking [0077]Calcium carbonate which carried out the surface treatment of the surface with fatty acid or a resin calcium carbonate with a mean particle diameter of 1-3 micrometers manufactured with a sedimentation method, and heavy calcium carbonate with a mean particle diameter of 1–20 micrometers. Fumed silica, which impalpable-powder-ized this calcium carbonate further, Calcium carbonate, such as precipitated sedimentation nature silica, a silicic acid anhydride, hydrous silicic acids, and carbon black, Magnesium and a polyethylene fiber.

.0078](Plasticizer) A publicly known plasticizer can be used as a plasticizer. The amount of plasticizer used has 0.001 - 1000 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). The following are mentioned as an example of a plasticizer. [0079]Phthalic ester, such as dioctyl phthalate, dibutyl phtalate, and phthalic acid benzyl butyl ester

sorts or more are used. As for a hardening accelerator catalyst, it is preferred to carry out 0.001–10 weight– Acidic compounds, such as phosphoric acid, p-toluenesulfonic acid, and phthalic acid, a butylamine, Aliphatic styrene systems, such as Polly alpha-methylstyrene and polystyrene, polybutadiene, Butadiene Acrylonitrile, polyoxypropylene glycol and its derivative. Polymeric plasticizers, such as oligomer, such as the oligomer of hexahydrophthalic acid dioctyl, and epoxy stearic acid benzyl. A chlorinated paraffin. Polyester plasticizers, series monoamines, such as hexylamine, octylamine, decyl amine, and lauryl amine, Aliphatic diamine, such sebacate, and butyl oleate. Alcohol ester, such as pentaerythritol ester Phosphoric ester, such as trioctyl group may be used. The following compound is mentioned as a concrete example. Those one sort or two hardening accelerator catalyst which promotes a hardening reaction of a hydrolytic basis content silicon [0081]Metal salt, such as an alkyl titanate, an organic silicon titanate, and bismuth tris-2-ethylhexoate, triethylenetetramine and tetraethylenepentamine. Amine compounds, such as aromatic amine, such as Aliphatic-carboxylic-acid ester, such as dioctyl adipate, a succinic acid screw (2-methylnonyl), dibutyl [0080](Hardening accelerator catalyst) When stiffening a hardenability constituent in this invention, a such as polyester dibasic acid and dihydric alcohol are made to come to react. Polyether, such as a polychloroprene, polyisoprene, polybutene, hydrogenation polybutene, and epoxidation polybutadiene. section use to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). phosphate and tricresyl phosphate Epoxy plasticizers, such as epoxidized soybean oil, 4,5-epoxy as ethylenediamine and a hexanediamine, diethylenetriamine, Aliphatic polyamine, such as

compound and a mixture of the above-mentioned amines of 2-ethylhexanoic acid tin, naphthenic acid tin, triethylamine, and various denaturation amine used as a hardening agent of an epoxy resin. A divalent tin heterocyolic amine, such as piperidine and a piperazine, and a meta-phenylenediamine, ethanolamines,

compound, and the mixture of these carboxylic type organotin compounds and the above-mentioned amines. $(n-C_4\mu_9)_2 \sin(0000H=0H0000H_3)_2$, $(n-C_4\mu_9)_2 \sin(0000H=0H0000C_4\mu_9-n)_2$, $(n-C_8\mu_17)_2 \sin(0000H=0)$ $\mathsf{CHCOOCH_3})\ _2,\ (\mathsf{n-C_8H_{17}})\ _2\\ \mathsf{Sn(OCOCH=CHCOOC_8H_{17}-iso)}\ _2\\ \mathsf{(n-C_8H_{17})}\ _2\\ \mathsf{Sn(OCOCH=CHCOOC_8H_{17}-iso)}\ _2\\ \mathsf{(n-C_8H_{17})}\ _2\\ \mathsf{Sn(OCOCH=CHCOOC_8H_{17}-iso)}\ _2\\ \mathsf{(n-C_8H_{17})}\ _2\\$ [0082]DibutyItin diacetate, dibutyItin dilaurate, dioctyItin dilaurate, the following carboxylic type organotin

[0083]The following sulfur-containing mold organotin compound. $(n-C_4H_9)_2$ Sn (SCH $_2$ COO) and $_{(n-C_8H_17)2}$ ${\rm Sn} \left({\rm SCH_2COO} \right), \left({n - {C_8{H_1}7}} \right){\rm_2} \, {\rm Sn} \left({{\rm SCH_2CH_2COO}} \right), \left({n - {C_8{H_1}7}} \right){\rm_2} \, {\rm Sn} \left({{\rm SCH_2COOCH_2CH_2CH_2COCH_2S}} \right), \left({n - {C_4{H_9}}} \right)$

 $_2$ Sn(SCH $_2$ COOC $_8$ H $_{17}$ –iso) $_2$, (n–C $_8$ H $_{17}$) $_2$ Sn(SCH $_2$ COOC $_8$ H $_{17}$ –iso) $_2$, (n–C $_8$ H $_{17}$) $_2$ Sn(SCH $_2$ COOC $_8$ H $_{17}$ –n) $_2$, and

[0084](n–C $_4$ H $_9$) The resultant of the organic tinoxide of $_2$ SnO, $_{(n-C_8$ H $_1\gamma)^2}$ SnO, etc. and these organic (n-C₄H₉)2^{SnS}.

alkoxysilane (however, acac expresses an acetylacetonate ligand). (n–C $\mathsf{C_4H_9}
angle$ $_2$ Sn(acac) $_2$ (n–C $_8$ H $_1$ 7) $_2$ Sn(acac) tinoxide, and an ester compound. As an ester compound, ethyl silicate, dimethyl maleate, a diethyl maleate, [0085]Chelate tin compounds, such as the following, and the resultant of these tin compounds and dioctyl maleate, dimethyl phthalate, diethyl phthalate, dioctyl phthalate, etc. are mentioned.

 $_2^{\prime}$ and $_{(n-C_dH_q)_2}$ $(C_8H_{17}O)$ Sn (acac).

[0086]The following tin compound (n–C $_4$ H $_9$) $_2$ (CH $_3$ COO) SnOSn(OCOCH $_3$) (C $_4$ H $_9$ -n) $_2$ (n–C $_4$ H $_9$)2 (CH $_3$ O)

SnOSn(OCH₃) (C₄H₉-n) ₂.

Silang, amino group content Silang, sulfhydryl group content Silang, epoxy group content Silang, and carboxyl further. As these adhesive grant agents, silane coupling agents, such as (meth)acryloyloxy group content [0087](Adhesive grant agent) An adhesive grant agent is used in order to improve an adhesive property group content Silang, are mentioned.

aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)acryloyloxypropyl trimethoxysilane, 3-methacryloyl oxypropyl methyl dimethoxysilane, etc. are mentioned. [0089]As amino group content Silang, 3-aminopropyl trimethoxysilane, 3-aminopropyl triethoxysilane, 3-3-aminopropyl methyl dimethoxysilane, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropyl triethoxysilane, 3-ureido propyl [0088]As (meth)acryloyloxy group content Silang, 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane, 3triethoxysilane, N-(N-vinylbenzyl 2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, 3-anilino

[0090]As sulfhydryl group content Silang, 3-mercapto propyltrimethoxysilane, 3-mercaptopropyl propyltrimethoxysilane, etc. are mentioned.

triethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl dimethoxysilane, 3-mercapto propylmethyl diethoxysilane, etc. are

[0091]As epoxy group content Silang, 3-glycidyloxypropyl trimethoxysilane, 3-glycidyloxy propylmethyl dimethoxysilane, 3-glycidyloxy propyl triethoxysilane, etc. are mentioned.

[0092]As carboxyl group content Silang, 2-carboxyethyl triethoxysilane, 2-carboxyethyl phenylbis(2methoxyethoxy)Silang, N-(N-carboxylmethyl 2-aminoethyl)-3-aminopropyl trimethoxysilane, etc. are [0093]The reactant produced by making two or more sorts of silane coupling agents react may be used. As an example of a reactant, the reactant of amino group content Silang and epoxy group content Silang. The reactant of amino group content Silang and (meth)acryloyloxy group content Silang, the reactant of epoxy

etc. are mentioned. These reactants are easily obtained by mixing this silane coupling agent and agitating in group content Silang and sulfhydryl group content Silang, the reactant of sulfhydryl group content Silang, [0094]The above-mentioned compound may be used alone and may be used together two or more kinds. a room temperature -150 ** temperature requirement for 1 to 8 hours.

The amount of the silane coupling agent used has 0 – 30 preferred weight section to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D).

used together if needed. A common epoxy resin is mentioned as an epoxy resin which can be added to the [0095]An epoxy resin may be added as an adhesive grant agent. An epoxy resin hardener may be further

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

JP,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

amount used is preferred to a total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer constituent of this invention. Specifically, the following can be illustrated. 0 - 100 weight section of the

ester system epoxy resins, such as tetrahydrophtal acid diglycidyl and hexahydrophthalic acid diglycidyl, m-[0096]A bisphenol A-diglycidyl ether type epoxy resin, a bisphenol F-diglycidyl ether type epoxy resin, Fire bisphenol A-propylene oxide addition, 4-glycidyloxy benzoic acid glycidyl, phthalic acid diglycidyl, Diglycidyl groups, such as an epoxidation thing of unsaturation polymers, such as glycidyl ether of polyhydric alcohol, such as polyalkylene glycol diglycidyl ether and glycerin, a hydantoin type epoxy resin, and petroleum resin, resin, various cycloaliphatic-epoxy-resin, N, and N-diglycidyl aniline, N,N-diglycidyl o-toluidine, triglycidyl aminophenol series epoxy resin, a diaminodiphenylmethane system epoxy resin, Urethane modified epoxy retardancy type epoxy resins, such as a tetrabromobisphenol A-glycidyl ether type epoxy resin, Novolak type epoxy resin, a hydrogenation bisphenol A type epoxy resin, The glycidyl ether type epoxy resin of a isocyanurate, The vinyl-base polymer containing the epoxy resins currently generally used and epoxy

[0097]A hardening agent (or curing catalyst) of the above-mentioned epoxy resin may be used together to a constituent of this invention. A hardening agent is mentioned. Specifically, the following can be illustrated. 0.1 to 300 weight section of the amount used is

preferred to an epoxy resin.

xylylene diamine, m-phenylenediamine, Diaminodiphenylmethane, diaminodiphenyl sulfone, isophoronediamine, carboxyl group, an amino group, etc., hydrogenation polybutadiene, an acrylonitrile butadiene copolymer, and [0098]Triethylenetetramine, tetraethylenepentamine, diethylamino propylamine, N-aminoethyl piperazine, mcompounds. Phthalic anhydride, a hexahydrophthalic anhydride, a tetrahydrophthalic anhydride, Carboxylic ketimine compound, polyamide resin, Imidazole derivatives, dicyandiamides, and boron trifluoride complex carboxylic acid, alcohols, and a polyalkylene oxide system polymer (an end amination polyoxypropylene Amines or those salts, such as 2,4,6-tris(dimethyl aminomethyl) phenol, Or blocked amines, such as a polyoxypropylene glycol, etc. polybutadiene in which an end was embellished with a hydroxyl group, a anhydrides, such as a dodecenyl succinic acid anhydride and a pyromellitic anhydride, phenoxy resin, glycol.) that averages a basis which can react to an epoxy group and it has at least one piece in intramolecular Liquefied end functional group content polymers, such as an end carboxylation an acrylic polymer etc.

of a constituent. The amount of the solvent used has 0.001 – 500 preferred weight section to a total of 100 can also be added for the purpose of adjustment of viscosity, and the improvement in preservation stability [0099](Solvent) When using the constituent of this invention as a hardenability constituent again, a solvent weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D).

since preservation stability of alcohols improves, they are preferred. As alcohols, alkyl alcohol of the carbon species, and ester ether can be used. When saving the constituent of this invention at a long period of time, [0100]As a solvent, aliphatic hydrocarbon, aromatic hydrocarbon, and halogenated hydrocarbon. Alcohols, numbers 1-10 is preferred, and methanol, ethanol, isopropanol, isopentyl alcohol, especially hexyl alcohol, ketone, ester species, ether, ester alcohols, ketone alcohol, ether alcohol, ketone ether, ketone ester

[0101](Dehydrator) In order to improve the storage stability of the hardenability constituent of this invention hardenability nor pliability. The amount of the dehydrator used has 0.001 – 30 preferred weight section to a further again, a little dehydrators can be added in the range which has an adverse effect on neither total of 100 weight sections of a polymer (A) or a polymer (A), and a polymer (D). etc. are preferred.

organic silicon compounds, such as altacetic acid alkyls, such as altmethyl acetate and alt.ethyl acetate, [0102]Specifically ORUTOGI acid alkyls, such as methyl orthoformate and ethyl orthoformate, Hydrolytic organic titanium compound, etc. can be used. Vinyltrimetoxysilane and a tetraethoxysilane are preferred methyl trimetoxysilane, vinyltrimetoxysilane, a tetramethoxy silane, and a tetraethoxysilane, a hydrolytic especially from a point of cost and an effect.

system, a benzophenone series, a benzoate system, a cyanoacrylate system, an acrylate system, a hindered [0103](Thixotropy grant agent) A thixotropy grant agent may be used again for an improvement of lappet [0104](Antiaging agent) As an antiaging agent, an antioxidant generally used, an ultraviolet ray absorbent, and light stabilizer are used suitably again. Each compound of a hindered amine system, a benzotriazol nature. As such a thixotropy grant agent, hydrogenation castor oil, fatty acid amide, etc. are used.

phenol system, a phosphorus system, and sulfur systems can be used suitably. [0105](in addition to this) As paints, organic colors, such as inorganic pigments, such as iron oxide, chrome oxide, and titanium oxide, and copper phthalocyanine blue, and Phthalocyanine Green, are mentioned.

can be used for sealant, a water blocking material, adhesives, a coating agent, etc., and the dynamic flattery [0106]The room-temperature-curing nature constituent of this invention is suitable for the use as which it nature to the sufficient cohesive force and adherend of especially the hardened material itself is required.

the molecular weight converted from the hydroxyl value of the polyoxyalkylene polymer which has a hydroxyl a weight section. In the examples 1-13 of manufacture, a hydroxyl value conversion molecular weight shows shown below using the polymer (P1-P23) manufactured in the examples 1-23 of manufacture. A part shows group which is a raw material. $M_{\rm w}/M_{\rm h}$ is the value measured by the gel permeation chromatograph using a [Working example] The embodiment and comparative example which produced the hardened material are

examples 14-17 of manufacture, the molecular weight was measured by the gel permeation chromatograph, tetrahydrofuran as a solvent. The analytical curve was prepared using the polyoxyalkylene polyol. In the using a tetrahydrofuran as a solvent. The analytical curve was prepared using polystyrene.

molecular weight 17000 and M $_{
m W}/{
m M}_{
m n}$ =1.3, scale loss draft methanol was distilled off, and the terminal hydroxyl methanol solution of sodium methoxide was added to the polypropylene oxide of hydroxyl value conversion [0108](Example 1 of manufacture) Glycerin was used as the initiator and the bottom propylene oxide of existence of a zinc hexa cyanocobaltate glyme complex compound catalyst was made to react. The

hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to the polymer U1, and the react. The unreacted allyl chloride was removed and refined and allyl group end polypropylene oxide was groups of polypropylene oxide was changed into sodium alcoholate. Next, the allyl chloride was made to obtained (let this be the polymer U1.). When the hydroxyl group which remains was analyzed by the measuring method of the hydroxyl value, they were 0.01 millimol /g. The trimethoxysilane which is a polymer P1 which has an average of two trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

eyanocobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained 1 17000, and M / M =1.3 is used, [which used propylene glycol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinc hexa [0109](Example 2 of manufacture) The polypropylene oxide of hydroxyl value conversion molecular weight

cyanocobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained 15000, and $M_{\rm w}/M_{\rm m}=1.3$ is used, which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, [0110](Example 3 of manufacture) The polypropylene oxide of hydroxyl value conversion molecular weight manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of which used sorbitol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinc hexa and the polymer P2 which has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

The polymer P4 which has simultaneously an average of 0.6 methyl dimethoxy silyl group and an average of trimethoxysilane which are hydrosilyl compounds, and was mixed in proportion of 30 to 70 is made to react which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, manufacture was obtained (the hydroxy) groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane under existence of a platinum catalyst to the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, [0111](Example 4 of manufacture) The mixture which made the mole ratio methyl dimethoxysilane and The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of and the polymer P3 which has an average of 3.9 trimethoxysilyl groups at the end was obtained. 1.4 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, It was made to react using the 2,2"-azobis 2methylbutyronitrile which is a polymerization initiator, and the polymer P5 which has an average of two [0112](Example 5 of manufacture) 3-mercapto propyltrimethoxysilane which is a silyl compound to the trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

group, and the polymer P6 of the molecular weight 18000 which has an average of two trimethoxysilyl groups hydroxyl value conversion molecular weight 17000 and M_w/M_n=1.3. Isocyanate propyltrimethoxysilane was added to this, the urethane-ized reaction was performed, both ends were changed into the trimethoxysilyl cyanocobaltate catalyst by having used glycerin as the initiator and obtaining polyoxypropylene triol of [0113](Example 6 of manufacture) It refined, after polymerizing propylene oxide using the zinc hexa

[0114](Example 7 of manufacture) To the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, methyl [0115](Example 8 of manufacture) Except using methyldiethoxysilane instead of methyl dimethoxysilane as a dimethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst, and the polymer P7 which has an average of two methyl dimethoxy silyl groups at the end was obtained. at the end was obtained.

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fw2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

P,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

nydrosilyl compound in the example 7 of manufacture, it carried out like the example 7 of manufacture, and the polymer P8 which has an average of two methyldi ethoxy silyl groups at the end instead of the polymer

which used propylene glycol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinc hexa cyanocobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained] 7000, and Mw/M =1.2 is used, [0116](Example 9 of manufacture) The polypropylene oxide of hydroxyl value conversion molecular weight

manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). Methyl dimethoxysilane [0117](Example 10 of manufacture) The polypropylene oxide of hydroxyl value conversion molecular weight [which used propylene glycol as the initiator, made the bottom propylene oxide of existence of a zinc hexa cyanocobaltate glyme complex compound catalyst react, and was obtained] 7000, and $M_{\rm w}/M_{\rm n}$ =1.2 is used, which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, and the polymer P9 which has an average of 1.3 methyl dimethoxy silyl groups at the end was obtained. The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of

hydroxide catalyst, scale loss draft methanol was distilled off, and terminal hydroxyl groups was changed into polyoxypropylene diol of the hydroxyl value conversion molecular weight 3000 obtained using the potassium chlorobromomethane and performing polymer quantification. The unreacted allyl chloride was removed and refined and the polypropylene oxide (M $_{
m w}/{
m M}_{
m n}$ =1.9) which has an allyloxy group at the end was obtained (the which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst to this reactant, hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The polymer P11 of the molecular weight 7000 which manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane makes the trimethoxysilane which is a hydrosilyl compound react to this under existence of a platinum The polypropylene oxide which has an allyl group at the end by the same method as the example 1 of sodium alcoholate. Next, the allyl chloride was made to react continuously, after making it react to and the polymer P10 which has an average of 1.3 trimethoxysily! groups at the end was obtained. [0118](Example 11 of manufacture) The methanol solution of sodium methoxide was added to catalyst, and has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0119](Example 12 of manufacture) Polyoxypropylene diol of hydroxyl value conversion molecular weight [which was obtained using the potassium hydroxide catalyst] 6000 and M_w/M =1.9 is used, The

which is a hydrosilyl compound was made to react to this under existence of a platinum catalyst, and the manufacture was obtained (the hydroxyl groups which remain are 0.01 millimols /g). The trimethoxysilane [0120](Example 13 of manufacture) To the polymer U1 manufactured in the example 1 of manufacture, polypropylene oxide which has an allyloxy group at the end by the same method as the example 1 of polymer P12 which has an average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was obtained.

[0121](Embodiments 1–20 and comparative examples 1–4) Inside of the polymers P1–P13, To 100 copies of absorbent, a hindered amine light stabiliser, and an antioxidant which are shown in thixotropy grant agent 3 polymers shown in Tables 1-3, 100 copies of fatty acid surface treatment calcium carbonate, 50 copies of heavy calcium carbonate, and a plasticizer shown in Tables 1-3 50 copies or zero copy, An ultraviolet ray copy and Tables 1-3 One copy each, Five copies of curing-in-air compounds, three copies of photoresist triethoxysilane which is a hydrosilyl compound was made to react under existence of a platinum catalyst, compounds shown in Tables 1–3, a thing which mixed 0.7 copy of lauryl amine with two copies of $2^$ and the polymer P13 which has an average of two triethoxy silyl groups at the end was obtained.

measured for inner-drying-property evaluation of this constituent. It was recuperated under 50 ** and 60% sheet was obtained. The surface weatherability 250 hours after this sheet and of 500 hours and 750 hours accepted to in what a surface crack is not accepted to after a sunshine weatherometer examination, and made x what a crack is clearly accepted to. A result is shown in Table 1 – 3. humidity under 20 ** and 65% humidity in a mulled constituent on the 7th on the 7th, and a 5-mm-thick after was investigated with a sunshine weatherometer. Evaluation made ** what O and a hair crack are [0122]Time for constituent viscosity to reach 1,600,000 cps under 20 **65% humidity conditions was mixed uniformly, and a hardenability constituent was obtained.

ethylhexane tin beforehand as a curing catalyst, or two copies of dibutyltin bisacetylacetonate was added, it

[0123](End group of a polymer)

TM: A trimethylsilyl group, DM:methyl dimethoxy-silyl group, TE:triethoxy-silyl group, DE: A methyl dimethoxy silyl group.

[0124](Curing-in-air compound)

A: Tung oil, B;polymerization tung oil (****** No. 4), C:urethane oil (UO-5), D:linseed-oil conversion alkyd

13/17 ページ

(HL-20) (A-D: the TOMEN Chemical Co. article), and E: liquid polybutadiene R-15HT (product made from (demitsu Petrochemistry).

A: ARONIKUSU M309, B:M400, C:M8060 (A-C: made by Toagosei), D: KAYARAD (made by Nippon Kayaku Co., Ltd.), E:acrylic acid fluoro alkyl ($C_8F_17C_2H_4$) ester, F: acrylic acid fluoro alkyl ($C_8F_17C_3H_6$) ester (E, F:

[0126](Ultraviolet ray absorbent) made by Asahi Glass Co., Ltd.).

A: The tinuvin 3277, B: tinuvin 213 (A, B: Tiba Speciality Chemicals article).

[0127](Hindered amine light stabiliser)

ADEKA stub LA-52, B:ADEKA stub LA-62, C:ADEKA stub LA-67, D : A: ADEKA stub LA63P (A-D: made by Asahi Denka Kogyo K.K.), E: The tinuvin 144, F : the tinuvin 765, G:CHIMASSOPB119floor line (E-G: made in Tiba Speciality Chemicals), H:SANORULS765 (H: made by Sankyo Co., Ltd.).

[0128](Antioxidant)

A: Styrene-ized phenol (NOKURAKKU SP, Ouchi Shinko Chemical), B:2,6-di-tert-butyl-4-methylphenol, C: IRUGA NOx 245 (B, C: made in Tiba Speciality Chemicals).

[0129](Plasticizer)

A: Di-(2-ethylhexyl)phthalate, B: polyoxypropylene glycol end allyl ether of the molecular weight 10000,

C:4,5-epoxy cyclohexanedicarboxylic acid di(2-ethylhexyl).

[0130](Curing catalyst)

A: A mixture of octylic acid tin and lauryl amine, B: dibutyltin bisacetylacetonate.

about 92% in both ends which polymerized isobutylene by making boron trichloride into a catalyst, and which methylethyl)benzene is used as an initiator. A molecular weight which has an isopropenyl group at a rate of carried out back dehydrochlorination and were manufactured makes chloroplatinic acid with a catalyst an [0131](Example 14 of manufacture) Based on a method indicated to JP,1–170681,A, 1,4-bis(1-chloro–1isobutylene system polymer of about 5000, and trichlorosilane is made to react in 90 ** 12 hours, The polyisobutylene system polymer P14 which has an average of 1.2 trimethoxysilyl groups at the end by making methanol react to methyl orthoformate furthermore was obtained.

about 92% in both ends which polymerized isobutylene by making boron trichloride into a catalyst, and which methylethyl)benzene is used as an initiator. A molecular weight which has an isopropenyl group at a rate of The polyisobutylene system polymer P15 which has an average of 1.2 methyl dimethoxy silyl groups at the isobutylene system polymer of about 5000, and methyldi chlorosilicane is made to react in 90 ** 12 hours, carried out back dehydrochlorination and were manufactured makes chloroplatinic acid with a catalyst an [0132](Example 15 of manufacture) Based on a method indicated to JP,1-170681,A, 1,4-bis(1-chloro-1-

[0133](Example 16 of manufacture) hydrogenation polybutadiene (polytail HA.) which has a hydroxyl group at the end 90-mol% of 3-isocyanate propyltrimethoxysilane was made to react to the Mitsubishi Chemical end by making methanol react to methyl orthoformate furthermore was obtained.

[0134](Example 17 of manufacture) hydrogenation polybutadiene (polytail HA.) which has a hydroxyl group at terminal hydroxyl groups, and the hydrogenation polybutadiene polymerization object P16 which has an the end 90-mol% of 3-isocyanate propylmethyl dimethoxysilane was made to react to the Mitsubishi average of 1.3 trimethoxysilyl groups at the end was acquired.

[0135](Embodiments 21-27 and comparative examples 5-7) Inside of the polymers P14-P17, To 100 copies of polymers shown in Tables 4 and 5, 100 copies of colloid calcium carbonate, 40 copies of heavy calcium has an average of 1.3 methyl dimethoxy silyl groups at the end was acquired.

Chemical terminal hydroxyl groups, and the hydrogenation polybutadiene polymerization object P17 which

Five copies of sodium sulfate hydrates, dripping stop agent 1 copy, five copies of curing-in-air compounds, three copies of photoresist compounds, one copy of ultraviolet ray absorbent, one copy of hindered amine copy of lauryl amine or two copies of dibutyltin bisacetylacetonate was mixed, and it was considered as a light stabiliser, and one copy of antioxidant are added, A mixture of two copies of octylic acid tin and 0.7 carbonate, 65 copies of hydrocarbon system retarder thinner (Nippon Oil Chemical industry high ZORU),

[0136]The examination same about this constituent as Embodiments 1-20 was done. A result is shown in

hardenability constituent.

and it heated at 100 **, and it added over 3 hours from a dropping funnel there, agitating a solution of 15 g acrylonitrile, 15g of styrene, and 0.3 g of 2,2'-azobisisobutyronitrile. After continuing heating and stirring [0137](Example 18 of manufacture) 100 g of the polymer P1 was put into a reactor with a churning group, at 100 ** for further 2 hours, degassing operation was performed under decompression and the polymer http://www4.ipdl.inpit.go.jp/cgi-bin/tran_web_cgi_ejje?atw_u=http%3A%2F%2Fwww4.ipdl.inpit... 2011/03/18

JP,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

mixture P18 of a letter of nebula was obtained.

dropped at 5 g of glycidyl methacrylate, and 2 g of 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane under chuming reactor with an agitator, and 50 g of toluene was added and diluted. Heat this mixture at 100 ** and 20 g of dropping back pan over 30 minutes, it heated and stirred at 100 ** for 3 hours. Toluene was distilled out of an obtained mixture under 100 ** decompression, and the polymer mixture P20 of a letter of nebula was over 3 hours. After a 2,2'-azobisisobutyronitriles [0 and 2g] toluene solution was dropped at an end of [0138](Example 20 of manufacture) 50g of the polymer P1 and 50 g of the polymer P7 were put into a acrylonitrile, 20 g of styrene, A solution which dissolved the 2,2"-azobisisobutyronitriles 0 and 3g was

g of 2,2"-azobisisobutyronitrile was dropped under chuming over 3 hours. After a toluene solution of 0.2 g of methacrylate, 2 g of methacrylic acid octadecyl, 18 g of 3-methacryloyl oxypropyl trimethoxysilane, and 0.5 stirred at 100 ** for 3 hours. Toluene was distilled out of an obtained mixture under 100 ** decompression. [0139](Example 22 of manufacture) 100 g of the polymer P13 was put into a reactor with an agitator. Heat this at 100 ** and 5 g of styrene, 10 g of methyl methacrylate, A solution which dissolved 7 g of butyl 2,2'-azobisisobutyronitrile was dropped at an end of dropping back pan over 30 minutes, it heated and and the polymer mixture P22 of a letter of nebula was obtained.

except replacing a raw material with the polymer P13, and using the polymer P8 (methyldi ethoxy silyl group [0140](Example 23 of manufacture) The polymer P23 was manufactured like the example 22 of manufacture

0141](Embodiments 28-34 and comparative examples 8-10) Inside of the polymers P18-P23, To 100 copies carbonate, 30 copies of plasticizers or zero copy, five copies of sodium sulfate hydrates, Dripping stop agent examination same about this constituent as Embodiments 1-20 was done. A result is shown in Tables 6 and added, and further, a mixture of two copies of octylic acid tin and 0.7 copy of lauryl amine or two copies of of polymers shown in Tables 6 and 7, 100 copies of colloid calcium carbonate, 40 copies of heavy calcium ultraviolet ray absorbent, One copy of hindered amine light stabiliser and one copy of antioxidant were copy, five copies of curing-in-air compounds, three copies of photoresist compounds, one copy of dibutyltin bisacetylacetonate was mixed, and it was considered as a hardenability constituent. The

Table 1

			İ		İ					
		魏	報	器	雅	攤	凝	湖	類	類
		114	M 2	M3	200	2 45	9149	124	88	6
重合体	*	P1	I.	P1	P1	P1	P1	Pl	P1	P 2
图	重合体末端基	TM	Ę	TM	T.W	Ţ.	Ţ	TM	ΤX	Ţ
图	空気硬化性	Ą	Д	U	۵	Œ	∢	Ą	4	∢
化合物	- R									
光硬化性	對	¥	4	В	В	ပ	Ω	AHE	A+F	∢
化合物	45 7							G:D	(I:D	
桑	場外兼服权利	¥	₹.	Ą	Ą	Æ	В	В	m	A
教室	15	В	¥	၁	Ω	田	ĮŁ,	ა	н	8
聚	酸化防止剂	၁	Ą	В.	Ą	¥	В	၁	၁	Ą
	=	A+C	A+C	A+C	A+C	A+C	¥	A+C	. 83	Atc
		(1:1)	(1:1)	(1:1)	(1:1)	(1:1)		(1:1)		(::
硬化燃煤	数	Ą	Ą	A	¥	Ą	В	A	В	Ą
16075	160万cps进成	0.5	6.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.6	0.5
(3)	a									
整	250 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0
職	500 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0
和	750 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0

JP,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

実施 実施 実施 実施 例 21 例 22 例 23 例 24

P14/P15 P14/P15

P16

P14 P14

重合体

(1:1) NO.

NG/AIL (j:1)

Ţ

Ţ

ΤM

重合体末端基

4

空気硬化性化合物 光硬化性化合物 紫外線吸収剂

[0143] [Table 2]

anic	7					Ī				
		類	湯	耀	器	鐶	景	製	K	
		56	宝 三	21 14	13	室	29. 15	FF 16	21 (4)	81 14
報合体		P 3	P4	P5	9 d	Pio	PII	P12	P13	P1
配件	重合体水磷基	TM	TOL/DS	TM	TM	TM	TM	TM	тЕ	ŢM
ASTORICE	瞾	4	A	¥	m	В	В	æ	æ	4
500多										
光聚合在	料	Ą	Ą	¥	Ą	Ą	¥	¥	Ą	A+F
化合物										(1:1)
第2	紫外線吸收剂	Ą	4	4	Ą.	٧	Ą	Ą	A	60 ·
北安泊	医	д	ш	D	D	Д	印	田	B	Н
教化物力器	ろ	Ą	м	В	ပ	ပ	ນ	ပ	၁	ပ
E		ပ	o	A+C	A	ď	æ	м	m	돢
		(1:1)	G:D	(1:1)						
聚乙基	松	4	4	4	В	m	В	В	В	æ.
1607	160万cps透成	0.5	-	9.5	9.5	0.5	1.5	1.5	1	0. 5
HEIO)	2									
松	250 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0
蘇	500 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0
和	750 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0

00

000

0

0

00 0

表面 1900 hr 開榜 2000 br 3000 hr

0

0

0, 5 1

160万cps達成時間

数亿秒力益 光纹定用

硬化蜡蝶

[0144] [Table 3]

		颛	攤	投	袋	拉校	湖和
		£ 13	02 [44	184	M 2	643	9 14
重合体		PI	P.1	P.7	P 8	ЬB	P1
至合体未端基	耧	TM	TM	DM	DE	DM	TM
少知硬化性化合物	生化合物	なと	Ą	A	В	В	なし
光硬化性化合物	化合物	A	なし	Ą	A	A	なし
紫外線吸収剤	(XX)	Ą	A	Ą	¥	A	A
光块花盆		В	В	В	3	D	В
数分为	夜	ပ	O.	ပ	c	၁	Ü
西		A+C	A+C	A+C	В	Ą	A+C
		(1:1)	a:1)	(1:1)			(1:1)
硬化鐵		Ą	¥	¥	В	В	А
160/5cps	180万年8登成時間	0.5	0.5	4	8	2	0. 5
Э							
層	250 hr	0	0	0	0	O	٥
製業	500 hr	0	0	0	0	0	٥
	750 hr	⊲	⊲	0	0	0	×.√

3000 1000 1000 1000 1000 1000 1000 1000		実施 実施 比較 比較 比較	例 26 例 27 例 5 例 6 例 7	P14 P16 P16 P17 P14	TM TW DM DM TM	合物 なし A A A なし	物 A なし A A なし	A A A A	B B B B	0 0 0 0	A B A A A	時間 1 0.5 4.5 5 1	hr O O O O A	br 0~0 0 0 0 0	× 0 0 4 4 1	
	[U146] [Table 5]			重合体	重合体末端基	空気硬化性化合物	光硬化柱化合物	教外都吸収和	光安定器	数化加州	硬化基件	160万年8月1	1000 hr	2000 hr	3000 hr	

[0147] [Table 6]

[0145] [Table 4]

JP,2000-136313,A [DETAILED DESCRIPTION]

M A A A A A A A A A A A A A A A A A A A			规	数数	類	類	類
監禁 TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM		-	63 28	62 [44]	8	刻 31	ZE 164
25年 TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM TM	整		P18	P18	P18	P20	P22
EFECTOR A B A A A A A A A A A A A A A A A A A	GAAN	描	TM	TM	TM	HC/NL	ΤE
Columbia Columbia	沙原石	E化合物	Ą	а	В	A	В
No. No.	源に作	C2-10	Ą	Ą	A	В	Ą
B A A	学業別	菱	٧	A	A	A	A
A + C B A + C B B A + C B B A + C B B B B B B B B B	的		В	Ą	. γ	၁	មា
A+C B (1:1) A B ENDEMIN 0. 5 0. 250 hr O O	FLESSILL FLESSILL	- E	U	4	4	В	O
(1:1) A B ESSÉPHINI O. 5 O. 250 hr O O O 250 hr O O O 250 hr O O O	西西		A+C	Д	₽ S	A+C	æ
250 hr O O O O O O O O O O O O O O O O O O			(1:1)			(1:1)	
250 hr O O O 770 hr O O O O O 770 hr O O O O O O O O O O O O O O O O O O	ELD 製薬		4	æ	В	Ą	В
250 hr O 500 hr O 750 hr O	3077cps	動物相			0.5	0.5	0. 5
250 hr O	2						161
500 hr O	誓	250 hr	0	0	0	0	0
c		500 hr	0	0	0	0	0
)		750 hr	0	0	0	0	0

[0148] [Table 7]

		滅	蝦炸	淋泪	ЖA	比較
		33	19	2008	614	01164
重合体		P18	P18	ΙZd	P23	P18
重合体末端基	機構	TM	TM	MG	DE	TM
空気硬化	空気硬化性化合物	なし	¥	A	В	なし
光明化性化合物	化合物	A	なし	В	Ą	つな
紫外線吸收到	100 A	A	A	A	Ą	Ą
光纹色和		В	В) j	Е	В
聚化防止剂	衮	U	၁	В	၁	ပ
安阳		A+C	A+C	A+C	В	A+C
		(1:1)	(1:1)	a:D		(1:1)
硬化鐵		Ą	A	Ą	В	A.
180万cps)建成新聞	海水湖	0.5	0.5	3	4, 5	0.5
8					•	
表面配	250 hr	0	0	0	0	٥
赵	500 hr	٥	0	0	0	∇~0
	750 hr	۵	٥	0	0	x∼∇

[0149] [Effect of the Invention]The room-temperature-curing nature constituent of this invention has the effect of excelling in hardenability and surface weatherability extremely.

[Translation done.]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-136313 (P2000-136313A)

(43)公開日 平成12年5月16日(2000.5.16)

(51) Int.Cl.⁷ C 0 8 L 101/10 65/00 識別記号

FI

テーマコード(参考)

C08L 101/10

65/00

4J002

審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 18 頁)

(21)出願番号

(22)出顧日

特願平10-313557

平成10年11月4日(1998.11.4)

(71)出願人 000000044

旭硝子株式会社

ACTUAL TO A PROPERTY AND A PROPERTY

東京都千代田区有楽町一丁目12番1号

(72)発明者 土居 孝夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 渡部 崇

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

(72)発明者 小野口 竜夫

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 室温硬化性組成物

(57)【要約】

【課題】硬化性および表面耐候性に優れる室温硬化性組成物の提供。

【解決手段】3つの加水分解性基がケイ素に結合した加水分解性ケイ素基を必須成分として有する重合体

(A)、および空気硬化性化合物(K)および/または 光硬化性化合物(L)からなる室温硬化性組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(A)、空気硬化性化合物(K)および/または光硬化性化合物(L)を必須成分とする室温硬化性組成物。

$-S i X_a R^{1}_{3-a} \cdots (1)$

(式(1)中、 R^1 は炭素数 $1\sim 200$ 置換または非置換の 1 価の有機基、X は水酸基または加水分解性基、a は 1、2 または 3 を示す。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、X が複数個存在するときは、それらのX は同じでも異なってもよい。)

【請求項2】重合体(A)の分子量が8000~500 00である、請求項1記載の室温硬化性組成物。

【請求項3】重合体(A)が、式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体

(B) である、請求項1または2記載の室温硬化性組成物。

【請求項4】ポリオキシアルキレン重合体(B)の分子量分布M。/M。が1.7以下である、請求項3記載の室温硬化性組成物。

【請求項5】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、複合金属シアン化物錯体を触媒として環状エーテルを重合させて得られるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3または4記載の室温硬化性組成物。

【請求項6】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、開始剤の存在下、環状エーテルを重合させて得られる、分子量分布M。/M。が1.7以下であるポリオキシアルキレン重合体の末端に、式(1)で表される加水分解性ケイ素基を導入して得られる重合体である、請求項3、4または5記載の室温硬化性組成物。

【請求項7】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室温硬化性組成物。

【請求項8】ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに、ポリオキシアルキレン重合体(B)中で重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体

(D)を含有する、請求項3、4、5または6記載の室 温硬化性組成物。

【請求項9】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部または全部が、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する単量体である、請求項7または8記載の室温硬化性組成物。

【請求項10】重合体(A)の一部または全部が、式

(1) 中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および式(1) 中のaが3である加水分解性ケイ素基を併有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項11】重合体(A)が、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有する重合体および式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体の両方を含有する、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【請求項12】重合体(A)が、加水分解性ケイ素基として式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基のみを有する重合体である、請求項1、2、3、5、6、7、8または9記載の室温硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は湿分存在下で硬化する硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】末端に加水分解性ケイ素基を有するポリ オキシアルキレン重合体は、硬化物がゴム弾性を有する という特徴を生かし被覆組成物・密封組成物などの用途 に用いられている。

[0003]

40

【発明が解決しようとする課題】末端に加水分解性ケイ素基を有する各種の重合体を硬化させてシーラント、接着剤などに使用する方法はよく知られており、工業的に有用な方法である。このような重合体のうち、特に主鎖がポリオキシアルキレンである重合体は、室温で液状であり、かつ硬化物が比較的低温でも柔軟性を保持し、シーラント、接着剤などに利用する場合好ましい特性を備えている。

【0004】そのような湿分硬化性の重合体としては、特公昭61-18582、特開平3-72527や特開平3-47825に記載されている、末端に加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、伸びや柔軟性を保持するためにケイ素原子1つ当たり2つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体や、特公昭58-10418および特公昭58-10430に記載されている、ケイ素原子1つ当たり3つの加水分解性基が結合してなる加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、分子量が6000以下の比較的低分子量の重合体が知られている。

【0005】しかしながら、このような重合体は接着剤の用途などや低温で使用する場合など、特に非常に速い硬化速度を必要とする場合その硬化速度は充分ではなく、また硬化後の柔軟性を出したい場合には、架橋密度を低下させる必要があり、そのため架橋密度が充分でないためにべたつき(表面タック)があり、また耐候劣化により長期的には表面にクラックが入りやすい、という問題があった。この問題を解決するために、光硬化性化

20

30

40

合物や空気硬化性化合物を添加する方法が特公昭62-26349、特開平1-198661、特開平2-117954、特開平3-160053、特開平5-70531、特開平5-65407、特開平7-196909、特開平8-269315などで試みられており、特に特開平5-65400、特開平5-65407には分子量分布の狭い重合体を使用する例が記載されている。しかしながら、これら公知の例は実質的には硬化性官能基としてモノアルキルジアルコキシシリル基での例が知られているにすぎず、そのような10場合硬化速度を速くすることは困難であった。

【0006】以上のように、加水分解性ケイ素基を有する重合体に対して、その柔軟性や作業性を大きく悪化させることなく非常に速い硬化特性と表面耐候性が改良できる組成が望まれていた。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明は、特定の空気硬化性化合物や光硬化性化合物を用いることによる、硬化特性および表面耐候性にきわめて優れた室温硬化性組成物に関する下記の発明である。

【0008】下記式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合体であって、該重合体の一部または全部が式(1)のaが3である加水分解性ケイ素基を有する重合体である重合体(A)、空気硬化性化合物(K)および/または光硬化性化合物(L)を必須成分とする室温硬化性組成物。

$[0009] - SiX_a R_{3-a} \cdots (1)$

(式(1)中、 R^1 は炭素数 $1\sim20$ の置換または非置換の1価の有機基、Xは水酸基または加水分解性基、aは1、2または3を示す。ただし、 R^1 が複数個存在するときは、それらの R^1 は同じでも異なってもよく、Xが複数個存在するときは、それらのXは同じでも異なってもよい。)

【0010】(重合体(A))本発明において、重合体(A)の主鎖としては、ポリオキシアルキレン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリオレフィンなどが挙げられるが、本質的に主鎖がポリオキシアルキレンからなることが特に好ましい。以下、重合体(A)のうち主鎖がポリオキシアルキレンである重合体(以下、ポリオキシアルキレン重合体(B)という)について代表して説明する。

【0011】(ポリオキシアルキレン重合体(B))式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体(B)は、たとえば特開平3-47825、特開平3-72527、特開平3-79627などに提案されている。ポリオキシアルキレン重合体

(B) は以下に述べるように、官能基を有するポリオキシアルキレン重合体を原料とし、その末端に有機基を介してまたは介さずして加水分解性ケイ素基を導入して製造されることが好ましい。

【0012】原料ポリオキシアルキレン重合体としては、触媒の存在下かつ開始剤の存在下、環状エーテルなどを反応させて製造される水酸基末端のものが好ましい。開始剤としては1つ以上の水酸基を有するヒドロキシ化合物などが使用できる。環状エーテルとしてはエチレンオキシド、プロピレンオキシド、ブチレンオキシド、ヘキシレンオキシド、テトラヒドロフランなどが挙げられる。触媒としては、カリウム系化合物やセシウム系化合物などのアルカリ金属触媒、複合金属シアン化物錯体触媒、金属ポルフィリン触媒などが挙げられる。

【0013】本発明においては、原料ポリオキシアルキレン重合体として分子量8000~50000の高分子量のポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましい。したがってアルカリ触媒などを用いて製造した比較的低分子量のポリオキシアルキレン重合体に塩化メチレンなどの多ハロゲン化合物を反応させることにより多量化して得られるポリオキシアルキレン重合体や複合金属シアン化物錯体触媒を用いて製造したポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましい。

【0014】また、特に重量平均分子量(M.) および数平均分子量(M.) の比M./M.が1.7以下のポリオキシアルキレン重合体を使用することが好ましく、M./M.は1.6以下であることがさらに好ましく、M./M.は1.5以下であることが特に好ましい。

【0015】本発明の加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキレン重合体(B)はこのようなポリオキシアルキレン重合体を原料としてさらに末端基を変性して加水分解性ケイ素基とすることによって得られる。原料ポリオキシアルキレン重合体のM./M.が小さいほど、それを原料として得られるポリオキシアルキレン重合体(B)を硬化させた場合、弾性率が同じものでも硬化物の伸びが大きく高強度となり、かつ重合体の粘度が低くなり作業性に優れる。このようなポリオキシアルキレン重合体のなかでは特に複合金属シアン化物錯体を触媒として開始剤の存在下、アルキレンオキシドを重合させて得られるものが特に好ましく、そのようなアルキレンオキシド重合体の末端を変性して加水分解性ケイ素基としたものが最も好ましい。

【0016】複合金属シアン化物錯体としては亜鉛へキサシアノコバルテートを主成分とする錯体が好ましく、なかでもエーテルおよび/またはアルコール錯体が好ましい。その組成は本質的に特公昭46-27250に記載されているものが使用できる。この場合、エーテルとしてはエチレングリコールジメチルエーテル(グライム)、ジエチレングリコールジメチルエーテル(ジグライム)などが好ましく、錯体の製造時の取り扱いの点からグライムが特に好ましい。アルコールとしてはtーブタノールが好ましい。

【0017】原料ポリオキシアルキレン重合体の官能基数は2以上が好ましい。硬化物特性として柔軟性を大き

くしたい場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の官 能基数は2または3が特に好ましい。良好な接着性や硬 化性を得る場合には原料ポリオキシアルキレン重合体の 官能基数は3~8が特に好ましい。

【0018】原料ポリオキシアルキレン重合体として は、具体的にはポリオキシエチレン、ポリオキシプロピ レン、ポリオキシブチレン、ポリオキシヘキシレン、ポ リオキシテトラメチレンおよび2種以上の環状エーテル の共重合物が挙げられる。

【0019】特に好ましい原料ポリオキシアルキレン重 合体は2~6価のポリオキシプロピレンポリオールであ り、特にポリオキシプロピレンジオールとポリオキシプ ロピレントリオールである。また、下記(イ)や(二) の方法に用いる場合、アリル末端ポリオキシプロピレン モノオールなどのオレフィン末端のポリオキシアルキレ ン重合体も使用できる。

【0020】該ポリオキシアルキレン重合体(B)は、 分子鎖の末端または側鎖に下記式(1)で表される加水 分解性ケイ素基を有する。

$-SiX_aR^{1}_{3-a}\cdots (1)$

(式 (1) 中、R¹ R¹ は炭素数 1~20の置換または 非置換の1価の有機基であり、Xは水酸基または加水分 解性基であり、aは1、2または3である。ただし、R が複数個存在するときはそれらのR¹は同じでも異な ってもよく、Xが複数個存在するときはそれらのXは同 じでも異なってもよい。)

【0021】式(1)で表される加水分解性ケイ素基 は、通常有機基を介して、原料ポリオキシアルキレン重 合体に導入される。すなわち、ポリオキシアルキレン重 合体(B)は式(2)で表される基を有することが好ま

 $-R^{0} - S i X_{a} R^{1}_{3-a} \cdots (2)$

(式(2)中、R[®] は2価の有機基、R¹、X、aは上

【0022】式(1)、(2)中R¹ は炭素数1~20 の置換または非置換の1価の有機基であり、好ましくは 炭素数8以下のアルキル基、フェニル基またはフルオロ アルキル基であり、特に好ましくは、メチル基、エチル 基、プロピル基、ブチル基、ヘキシル基、シクロヘキシ ル基、フェニル基などである。R¹ が複数個存在すると 40 きはそれらのR¹ は同じでも異なってもよい。

【0023】Xにおける加水分解性基としては、たとえ ばハロゲン原子、アルコキシ基、アシルオキシ基、アル ケニルオキシ基、カルバモイル基、アミノ基、アミノオ キシ基、ケトキシメート基などが挙げられる。

【0024】これらのうち炭素原子を有する加水分解性 基の炭素数は6以下が好ましく、4以下が特に好まし い。好ましいXとしては炭素数4以下のアルコキシ基や アルケニルオキシ基、特にメトキシ基、エトキシ基、プ ロポキシ基またはプロペニルオキシ基が例示できる。ま 50

たXが複数個存在するときはそれらのXは同じでも異な ってもよい。

【0025】aは1、2または3である。重合体1分子 中の加水分解性ケイ素基の数は1~8が好ましく、2~ 6が特に好ましい。

【0026】原料ポリオキシアルキレン重合体へ加水分 解性ケイ素基を導入する方法は特には限定されないが、 たとえば以下の(イ)~(二)の方法で導入できる。

【0027】(イ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端に、オレフィン基を導入した後、式 (3) で表されるヒドロシリル化合物を反応させる方

HSiX, R'3-• • • (3)

(式 (3) 中、R¹、X、aは前記に同じ。)

【0028】オレフィン基を導入する方法としては、不 飽和基および官能基を有する化合物を、水酸基を有する ポリオキシアルキレン重合体の末端水酸基に反応させ て、エーテル結合、エステル結合、ウレタン結合または カーボネート結合などにより結合させる方法が挙げられ る。アルキレンオキシドを重合する際に、アリルグリシ ジルエーテルなどのオレフィン基含有エポキシ化合物を 添加して共重合させることにより原料ポリオキシアルキ レン重合体の側鎖にオレフィン基を導入する方法も使用 できる。

【0029】また、ヒドロシリル化合物を反応させる際 には、白金系触媒、ロジウム系触媒、コバルト系触媒、 パラジウム系触媒、ニッケル系触媒などの触媒を使用で きる。塩化白金酸、白金金属、塩化白金、白金オレフィ ン錯体などの白金系触媒が好ましい。また、ヒドロシリ ル化合物を反応させる反応は、30~150℃、好まし くは60~120℃の温度で数時間行うことが好まし い。

【0030】(ロ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端に式(4)で表される化合物を反応させ る方法。

 $R^{1}_{3-a} - S i X_{a} - R^{2} NCO \cdot \cdot \cdot (4)$

(式 (4) 中、R¹、X、aは前記に同じ。R² は炭素 数1~17の2価炭化水素基。)上記反応の際には、公 知のウレタン化触媒を用いてもよい。また上記反応は2 0~200℃、好ましくは50~150℃の温度で数時 間行うことが好ましい。

【0031】(ハ)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端にトリレンジイソシアネートなどのポリ イソシアネート化合物を反応させてイソシアネート基末 端とした後、該イソシアネート基に式(5)で表される ケイ素化合物のW基を反応させる方法。

 $R^{1}_{3-a} - S i X_{a} - R^{2} W \cdot \cdot \cdot (5)$

(式 (5) 中、R¹、R²、X、aは前記に同じ。Wは 水酸基、カルボキシル基、メルカプト基およびアミノ基 (1級または2級)から選ばれる活性水素含有基。)

10

【0032】(二)水酸基を有するポリオキシアルキレ ン重合体の末端にオレフィン基を導入した後、そのオレ フィン基と、Wがメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物のメルカプト基を反応させる方法。

【0033】 Wがメルカプト基である式(5)で表され るケイ素化合物としては、3ーメルカプトプロピルトリ メトキシシラン、3ーメルカプトプロピルメチルジメト キシシラン、3-メルカプトプロピルジメチルメトキシ シラン、3-メルカプトプロピルトリエトキシシラン、 などが挙げられる。

【0034】上記反応の際には、ラジカル発生剤などの 重合開始剤を用いてもよく、場合によっては重合開始剤 を用いることなく放射線や熱によって反応させてもよ い。重合開始剤としては、たとえばパーオキシド系、ア ゾ系、またはレドックス系の重合開始剤や金属化合物触 媒などが挙げられる。重合開始剤としては具体的には、 2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル、2, 2'-ア ゾビス-2-メチルブチロニトリル、ベンゾイルパーオ キシド、t-アルキルパーオキシエステル、アセチルパ ーオキシド、ジイソプロピルパーオキシカーボネートな どが挙げられる。また上記反応は20~200℃、好ま しくは50~150℃で数時間~数十時間行うことが好 ましい。

【0035】(主鎖がポリオキシアルキレン重合体以外 である場合) 重合体(A)の主鎖が、ポリエステル、ポ リカーボネートの場合、それぞれ水酸基末端のポリエス テル、水酸基末端のポリカーボネートを原料として、ポ リオキシアルキレン重合体(B)と同様の製法で製造で

【0036】主鎖がポリオレフィンの場合、ポリブタジ エンポリオールや水添ポリブタジエンポリオールなどの 水酸基末端のポリオレフィンを原料としてポリオキシア ルキレン重合体(B)と同様の製法で製造できる。ま た、1, 4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)べ ンゼンを開始剤とし三塩化ホウ素を触媒としイソブチレ ンを重合させた後、脱塩化水素反応させて製造した、末 端にイソプロペニル基を有するイソブチレン系重合体を 原料として、ポリオキシアルキレン重合体(B)と同様 の製法で製造できる。

【0037】(式(1)中のaが3である加水分解性ケ イ素基)本発明における重合体(A)は一部または全部 が「式(1)中のaが3である加水分解性ケイ素基」 (以下、「加水分解性ケイ素基(E)」という)を有す る重合体であることを要する。

【0038】「加水分解性ケイ素基(E)」としては、 式(1)中のXが炭素数4以下のアルコキシ基である 基、すなわち、炭素数4以下のアルコキシ基を有するト リアルコキシシリル基が特に好ましい。トリアルコキシ シリル基を有する重合体は非常に反応性が高く、特に初 期の硬化速度が非常に速い。

【0039】通常、式(1)で表される加水分解性ケイ 素基における加水分解反応においては、水との反応によ りシラノール基を発生し(-SiX+H2O→-SiO H+HXで表されるシラノール基発生反応)、さらに生 じたシラノール基どうしが縮合、またはシラノール基と 加水分解性ケイ素基を縮合してシロキサン結合を生じる 反応 (縮合反応) によって進むと考えられている。いっ たんシラノール基が発生した後は、縮合反応は順調に進 むと考えられる。トリアルコキシシリル基は、アルキル ジアルコキシシリル基またはジアルキルアルコキシシリ ル基と比較して、シラノール基発生反応の初期における 反応速度がきわめて速い。したがって、本発明の硬化性 組成物は、短時間で充分な強度特性を発現し、特に接着 性発現に至るまでの時間が短いという効果を有すると考 えられる。

【0040】またトリアルコキシシリル基のうち、炭素 数が小さいアルコキシ基を有するトリアルコキシシリル 基の方が、炭素数の大きいアルコキシ基を有するトリア ルコキシシリル基よりもシラノール基発生反応の初期に おける反応速度が速いため好ましく、トリメトキシシリ ル基、トリエトキシシリル基がより好ましく、トリメト キシシリル基がシラノール基発生反応の初期における反 応速度がきわめて速いため最も好ましい。したがって、 「加水分解性ケイ素基(E)」としてはトリメトキシシ リル基であることが最も好ましい。また、重合体(A) 中の、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中におけ る加水分解性ケイ素基(E)の割合は、用途、必要とす る特性などに応じて変えうる。

【0041】重合体(A)が、該加水分解性ケイ素基と して加水分解性ケイ素基(E)のみを有する重合体であ る場合、すなわち、重合体(A)における式(1)で表 される加水分解性ケイ素基のほぼ100%(すなわち8 0~100%) が加水分解性ケイ素基(E) である場合 には、硬化速度が大きいという効果があり、接着性発現 に至る硬化性が特に優れた室温硬化性組成物が得られ る。この場合、式(1)で表される加水分解性ケイ素基 (E) の90~100%、特に95~100%が、加水 分解性ケイ素基 (E) であることが好ましい。

【0042】また、式(1)中のaが1または2である 加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在 している場合には、良好な伸び特性と速硬化性を両立し うる室温硬化性組成物が得られる。

【0043】この場合、重合体(A)における、式 (1) で表される全加水分解性ケイ素基中の加水分解性 ケイ素基 (E) の割合が5~80%であることが好まし い。この割合を任意に変えることにより要求に応じた特 性を自由に制御できる。すなわち加水分解性ケイ素基

(E) の割合が5~50%のときは、硬化性を向上させ るとともにシーラントなどで必要とされる良好な伸び特 50 性や柔軟性を提供できる。また加水分解性ケイ素基

40

(E)の割合が50~80%のときは、弾性接着剤などに必要とされる伸び特性を充分に確保できかつ飛躍的に硬化性を改善できる。

【0044】また、式(1)で表される加水分解性ケイ素基中において加水分解性ケイ素基(E)以外の加水分解性ケイ素基は式(1)中のaが2の加水分解性ケイ素基であることが特に好ましい。炭素数4以下のアルコキシ基を有するジアルコキシアルキルシリル基であることが特に好ましい。ジメトキシメチルシリル基が最も好ましい。

【0045】式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基と加水分解性ケイ素基(E)が混在した、重合体(A)を得る方法には、たとえば、下記の方法(ホ)、(へ)があり、(ホ)、(へ)の方法を併用してもよい。

(ホ) 重合体(A)として、式(1)中のaが1または2である加水分解性ケイ素基および加水分解性ケイ素基 (E)を併有する重合体を使用する。

(へ) 重合体(A) として、式(1) 中のaが1または2である加水分解性ケイ素基を有するポリオキシアルキ20レン重合体(B) および加水分解性ケイ素基(E) を有する重合体(A) の両方を使用する。

【0046】本発明における重合体(A)の分子量は、その使用される用途に応じて適当な値を選択できるが、 重合体(A)の分子量は8000~50000であることが好ましい。

【0047】柔軟性が重視されるシーラントなどの用途には、分子量8000~50000重合体が好ましい。分子量は、8000~25000であることが特に好ましく、12000~20000であることが最も好30ましい。また強度が要求される接着剤などの用途には、分子量8000~3000の重合体が好ましい。8000より低い場合は硬化物が脆いものとなり30000を超える場合は高粘度のため作業性が著しく悪くなる。分子量は8000~20000であることがより好ましく、12000~20000であることが特に好ましい。

【0048】(重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D))重合体(A)を必須成分とする、室温硬化性組成物は硬化性に優れる。本発明においては、重合体(A)のうち、ポリオキシアルキレン重合体(B)を使用する場合は、ポリオキシアルキレン重合体(B)が、さらに重合性不飽和基含有単量体(C)を重合して得られる重合体(D)を含有することが好ましい。重合体(D)を含有することにより、硬化反応の初期段階における接着性付与の効果、すなわち、接着強度を発現するまでの時間がきわめて短くなる効果が得られる。

【0049】重合性不飽和基含有単量体(C)の代表的なものとしては、たとえば下記式(6)で示される化合 50

物が挙げられるが、これらに限定されない。 $CRR^5 = CR^3R^4 \cdot \cdot \cdot \cdot (6)$

(式中、R、R³、R⁴、R⁵ はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子または 1 価の有機基である。)

【0050】R、R⁵ における有機基としては炭素数1~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であることが好ましい。R、R⁵ はそれぞれ水素原子であることがより好ましい。R³、R⁴ における有機基は炭素数1~10の1価の置換または非置換の炭化水素基、アルコ10 キシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、シアノ基、シアノ基含有基、アルケニル基、アシルオキシ基、カルバモイル基、ピリジル基、グリシジルオキシ基またはグリシジルオキシカルボニル基であることが好ましい。R³ は水素原子、ハロゲン原子または炭素数1~10の1価の置換または非置換の炭化水素基であることが特に好ましい。

【0051】重合性不飽和基含有単量体(C)の具体例 としては、スチレン、α-メチルスチレン、クロロスチ レンなどのスチレン系単量体:アクリル酸、メタクリル 酸、アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、アクリル 酸エチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、メ タクリル酸ブチル、アクリル酸2-エチルヘキシル、メ タクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ベンジル、 メタクリル酸ベンジルなどのアクリル酸、メタクリル酸 またはそのエステル、アクリルアミド、メタクリルアミ ドなどのアクリル系単量体;アクリロニトリル、2,4 ージシアノブテンー1などのシアノ基含有単量体;酢酸 ビニル、プロピオン酸ビニルなどのビニルエステル系単 量体;ブタジエン、イソプレン、クロロプレンなどのジ エン系単量体;ビニルグリシジルエーテル、アリルグリ シジルエーテル、メタリルグリシジルエーテル、グリシ ジルアクリレート、グリシジルメタクリレートなどのグ リシジル基含有単量体;およびこれら以外のオレフィ ン、不飽和エステル類、ハロゲン化オレフィン、ビニル エーテルなどが挙げられる。

【0052】重合性不飽和基含有単量体(C)は1種のみを使用してもよく2種以上を併用してもよい。シアノ基含有単量体、グリシジル基含有単量体またはスチレン系単量体を用いた場合、特にアクリロニトリル、グリシジルアクリレート、グリシジルメタクリレートまたはスチレンを用いた場合には、さらに優れた接着性や機械物性を発現しうるので好ましい。また、特に硬化後にゴム弾性を要する場合には、アクリル酸エステルを用いるのが好ましい。

【0053】重合性不飽和基含有単量体(C)として式(1)で表される加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を使用できる。このような加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体としては特に下記式(7)で表される化合物が好ましい。

 $R^7 - S i Y_b R^6_{3-b} \cdots (7)$

(式 (7) 中、R⁷ は重合性不飽和基を有する1価の有 機基であり、R⁶ は炭素数1~20の置換または非置換 の1 価の有機基であり、Yは水酸基または加水分解性基 であり、bは1、2または3である。ただし、R⁶が複 数個存在するときはそれらのR⁶ は同じでも異なっても よく、Yが複数個存在するときはそれらのYは同じでも 異なってもよい。)

【0054】加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体 としては、加水分解性ケイ素基を有するビニル単量体、 加水分解性ケイ素基を有するアクリル単量体などが挙げ 10 られる。具体的には下記のものが挙げられ、3ーアクリ ロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3-メタク リロイルオキシプロピルトリメトキシシランが特に好ま しい。

【0055】ビニルメチルジメトキシシラン、ビニルメ チルジエトキシシラン、ビニルメチルジクロロシラン、 ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラ ン、ビニルトリクロロシラン、トリス(2ーメトキシエ トキシ) ビニルシランなどのビニルシラン類、3-アク リロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-メタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシラ ン、3-アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラ ン、3ーアクリロイルオキシプロピルトリエトキシシラ ン、3ーメタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシ **ラン、3ーメタクリロイルオキシプロピルトリエトキシ** シランなどのアクリロイルオキシシラン類、メタクリロ イルオキシシラン類など。

【0056】これらの他にも、たとえばケイ素原子を2 ~30個有するポリシロキサン化合物であって炭素一炭 素2重結合および加水分解性基と結合したケイ素原子を 併有する化合物も加水分解性ケイ素基を有する重合性単 量体として使用できる。

【0057】上記の加水分解性ケイ素基を有する重合性 単量体は1種のみを使用してもよく、2種以上を併用し てもよい。加水分解性ケイ素基を有する重合性単量体を 用いる場合、この単量体は重合性不飽和基含有単量体

(C) 100重量部中、0.01~20重量部用いるの が好ましい。

【0058】重合性不飽和基含有単量体(C)の一部ま たは全部は、重合性不飽和基を有し、かつ、グリシジル 40 基および/または式(1)で表される加水分解性ケイ素 基を有する単量体であることが好ましい。

【0059】(重合体組成物)ポリオキシアルキレン重 合体 (B) が、さらに重合体 (D) を含有する場合、ポ リオキシアルキレン重合体(B)と重合体(D)とから なる重合体組成物は、以下に示す(ト)~(ル)の方法 で製造できる。

【OO60】(ト)ポリオキシアルキレン重合体(B) とあらかじめ重合性不飽和基含有単量体(C)を重合し て得られる重合体(D)を混合する方法。

(チ) ポリオキシアルキレン重合体(B)中において重 合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行う方法。

(リ) 不飽和基を含有するポリオキシアルキレン重合体

(F) 中において重合性不飽和基含有単量体(C)の重 合を行った後、重合体(F)中の残存する不飽和基を式

(1) で表される加水分解性ケイ素基に変換する方法。 変換方法は不飽和基に式(3)で表されるヒドロシリル 化合物を反応させる方法が好ましい。

(ヌ) ポリオキシアルキレン重合体(B)の前駆体中に おいて重合性不飽和基含有単量体(C)の重合を行った 後、前駆体をポリオキシアルキレン重合体(B)に変換 する方法。

(ル)溶剤または希釈剤の存在下で重合性不飽和基含有 単量体 (C) の重合を行った後、ポリオキシアルキレン 重合体 (B) と混合し、必要に応じて次いで溶剤または 希釈剤を留去する方法。

【0061】溶剤は、重合性不飽和基含有単量体(C) の種類に応じて適宜選択しうる。希釈剤としては不飽和 基含有ポリオキシアルキレン重合体(F)が好ましい。 重合の際、溶剤または希釈剤中に不飽和基を含有するポ リオキシアルキレン重合体(F)を存在させることもで きる。

【0062】重合性不飽和基含有単量体(C)重合の際 には、ラジカル発生剤などの重合開始剤を用いてもよ く、場合によっては重合開始剤を用いることなく放射線 や熱によって重合させてもよい。重合開始剤、重合温 度、重合時間などについては、前記(二)で述べたのと 同様である。

【0063】本発明において重合体(D)を用いる場合 は、重量比でポリオキシアルキレン重合体(B)/重合 体(D)が100/1~1/300となる範囲で使用さ れることが好ましい。100/1~1/100、さらに 100/1~1/10の範囲で使用されるのが、作業性 などの点で特に好ましい。

【0064】重合体(D)は、ポリオキシアルキレン重 合体 (B) 中に、微粒子状に均一に分散していてもまた 均一に溶解していてもよい。組成物の粘度や作業性を考 慮した場合には微粒子状に均一に分散していることが好 ましい。

【0065】本発明において重合体(A)とともに空気 硬化性化合物(K)および/または光硬化性化合物

(L) を使用する。空気硬化性化合物(K)の使用は初 期タックの改良に効果があり、光硬化性化合物(L)の 使用は耐汚染性やクラック抑制の改良に効果がある。空 気硬化性化合物(K)および光硬化性化合物(L)は併 用することが特に好ましい。

【0066】本発明に使用される空気硬化性化合物

(K) としては、空気中の酸素により重合を起こす不飽 和基を分子内に有する化合物が好ましい。具体的には、 50 乾性油、乾性油の変性物、液状ジエン系重合体または液

30

状ジエン系重合体の変性油が好ましい。

【0067】乾性油としては、桐油、アマ二油、エノ油、大豆油、ひまわり油、麻実油などが挙げられる。乾性油の変性物としては、乾性油を変性して得られる各種アルキッド樹脂、乾性油と官能性ポリオキシアルキレンとの反応生成物、乾性油とイソシアネート化合物との反応生成物(ウレタン化油)、乾性油により変性されたアクリル系重合体、乾性油により変性されたエポキシ樹脂、乾性油により変性されたシリコン樹脂が挙げられる。

13

【0068】液状ジエン系重合体およびその変性物としては、ブタジエン、クロロプレン、イソプレン、1,3ーペンタジエンなどの炭素数4~8のジエン系化合物を単独重合または共重合させて得られる液状重合体、ジエン系化合物と共重合性を有するアクリロニトリル、スチレンなどの単量体をジエン系化合物が主体となるように共重合させて得られるNBR、SBRなどの重合体、それらの各種変性物(マレイン化変性物、ボイル油変性物など)が挙げられる。

【0069】これらのうちでは乾性油、液状ジエン系重 20 合体および液状ジエン系重合体の変性物が好ましい。乾 性油が特に好ましい。空気硬化性化合物 (K) は1種単 独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

【0070】また、空気硬化性化合物(K)とともに酸化硬化反応を促進する触媒や金属ドライヤを併用すると効果が高められる場合がある。これらの触媒や金属ドライヤとしては、ナフテン酸コバルト、ナフテン酸ジルコニウム、2ーエチルヘキサン酸ジルコニウムなどの金属塩や、アミン化合物などが挙げられる。

【0071】空気硬化性化合物(K)を使用する場合の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体

(D)の合計100重量部に対して0.01~20重量 部が好ましい。使用量が0.01重量部に満たないと空気硬化性化合物(K)の使用目的である初期タックの改善効果が不充分であり、20重量部を超えると硬化物の伸びなどが損なわれる。好ましい使用量は1~10重量部である。

【0072】本発明に使用される光硬化性化合物(L)とは光の作用によってかなり短時間に分子構造が化学変 40 化をおこし硬化などの物性的変化を生ずるものである。この種の化合物としては単量体、オリゴマー、樹脂またはそれらを含む組成物など多くのものが知られており、市販されている任意のものを使用しうる。不飽和アクリル系化合物、ポリケイ皮酸ビニル類またはアジド化樹脂などが代表的なものであり、不飽和アクリル系化合物が特に好ましい。

【0073】不飽和アクリル系化合物としては、アクリロイル基またはメタクリロイル基を1~数個有する単量体、オリゴマー、またはそれらの混合物が好ましく、特

にアクリロイル基を有する化合物が好ましい。より具体的には多価アルコールのジ(メタ)アクリレートなどの単量体や該単量体を重合して得られる分子量10000以下のオリゴエステルが好ましい((メタ)アクリレートとはアクリレートとメタクリレートを示す。以下同じ)。多価アルコールのジ(メタ)アクリレートの具体例としては、プロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ブチレングリコールジ(メタ)アクリレート、エチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ホオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、などが挙げられ

14

【0074】光硬化性化合物(L)を使用する場合の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.01~20重量部が好ましい。使用量が0.01重量部に満たないと光硬化性化合物(L)の使用目的である耐汚染性の改善が不充分であり、20重量部を超えると硬化物の伸びなどが損なわれる。好ましい使用量は1~10重量部である。

【0075】(室温硬化性組成物)本発明の室温硬化性 組成物は、下記の添加剤を含むことも可能である。以 下、添加剤について説明する。

【0076】(充填剤)充填剤としては公知の充填剤が使用できる。充填剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~1000重量部、特に50~250重量部が好ましい。充填剤の具体例としては以下のものが挙げられる。これらの充填剤は単独で用いてもよく、2種以上併用してもよい。

【0077】表面を脂肪酸または樹脂酸系有機物で表面処理した炭酸カルシウム、該炭酸カルシウムをさらに微粉末化した平均粒径1μm以下の膠質炭酸カルシウム、沈降法により製造した平均粒径1~3μmの軽質炭酸カルシウム、平均粒径1~20μmの重質炭酸カルシウムなどの炭酸カルシウム類、フュームドシリカ、沈降性シリカ、無水ケイ酸、含水ケイ酸およびカーボンブラック、炭酸マグネシウム、ケイソウ土、焼成クレー、クレー、タルク、酸化チタン、ベントナイト、有機ベントナイト、酸化第二鉄、酸化亜鉛、活性亜鉛華、シラスバルーン、ガラスバルーン、木粉、パルプ、木綿チップ、マイカ、くるみ穀粉、もみ穀粉、グラファイト、アルミニウム微粉末、フリント粉末などの粉体状充填剤。石綿、ガラス繊維、ガラスフィラメント、炭素繊維、ケブラー繊維、ポリエチレンファイバーなどの繊維状充填剤。

【0078】(可塑剤)可塑剤としては公知の可塑剤が使用できる。可塑剤の使用量は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~1000重量部が好ましい。可塑剤の具体例としては以下のものが挙げられる。

【0079】フタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチル、

フタル酸ブチルベンジルなどのフタル酸エステル類。ア ジピン酸ジオクチル、コハク酸ビス(2-メチルノニ ル)、セバシン酸ジブチル、オレイン酸ブチルなどの脂 肪族カルボン酸エステル。ペンタエリスリトールエステ ルなどのアルコールエステル類。リン酸トリオクチル、 リン酸トリクレジルなどのリン酸エステル類。エポキシ 化大豆油、4,5-エポキシヘキサヒドロフタル酸ジオ クチル、エポキシステアリン酸ベンジルなどのエポキシ 可塑剤。塩素化パラフィン。2塩基酸と2価アルコール とを反応させてなるポリエステル類などのポリエステル 10 系可塑剤。ポリオキシプロピレングリコールやその誘導 体などのポリエーテル類、ポリー α ーメチルスチレン、 ポリスチレンなどのスチレン系のオリゴマー類、ポリブ タジエン、ブタジエンーアクリロニトリル共重合体、ポ リクロロプレン、ポリイソプレン、ポリブテン、水添ポ リブテン、エポキシ化ポリブタジエンなどのオリゴマー 類などの高分子可塑剤。

【0080】(硬化促進触媒)本発明における硬化性組成物を硬化させる際には加水分解性基含有ケイ素基の硬化反応を促進する硬化促進触媒を使用してもよい。具体的な例としては下記の化合物が挙げられる。それらの1種または2種以上が使用される。硬化促進触媒は重合体(A)または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~10重量部使用することが好ましい。

【0081】アルキルチタン酸塩、有機ケイ素チタン酸塩、ビスマストリスー2ーエチルヘキソエートなどの金属塩、リン酸、pートルエンスルホン酸、フタル酸などの酸性化合物、ブチルアミン、ヘキシルアミン、オクチルアミン、デシルアミン、ラウリルアミンなどの脂肪族ジアミン、ジエチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミンなどの脂肪族ポリアミン類、ピペリジン、ピペラジンなどの指素環アミン類、メタフェニレンジアミンなどの芳香族アミン類、エタノールアミン類、トリエチルアミン、エポキシ樹脂の硬化剤として用いられる各種変性アミンなどのアミン化合物。2ーエチルヘキサン酸スズ、ナフテン酸スズ、ステアリン酸スズなどの2価のスズ化合物と上記アミン類の混合物。

【0082】ジブチルスズジアセテート、ジブチルスズジラウレート、ジオクチルスズジラウレートおよび下記のカルボン酸型有機スズ化合物およびこれらのカルボン酸型有機スズ化合物と上記のアミン類との混合物。($n-C_4$ H_9)₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_4$ H_9 -n)₂ 、 $(n-C_8$ H_{17})₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_4$ H_9 -n)₂ 、 $(n-C_8$ H_{17})₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_4$ H_9 -n)₂ 、 $(n-C_8$ H_{17})₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_4$ H_9 -n)₂ 、 $(n-C_8$ H_{17})₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_4$ H_9 -n)₂ 、 $(n-C_8$ H_{17})₂ Sn ($OCOCH=CHCOOC_8$ H_{17} -i So)₂ 。

【0083】下記の含硫黄型有機スズ化合物。(n-C H₈)₂ Sn (SCH₂ COO)、(n-C₈ H₁₇)₂ Sn (SCH₂ COO)、(n-C₈ H₁₇)₂ Sn (SCH₂ COO)、(n-C₈ H₁₇)₂ Sn (SCH₂ CH₂ COC)、(n-C₈ H₁₇)₂ Sn (SCH₂ COCH₂ CH₂ OCOCH₂ S)、(n-C₄ H₈)₂ Sn (SCH₂ COOC₈ H₁₇ - i so)₂、(n-C₈ H₁₇)₂ Sn (SCH₂ COOC₈ H₁₇ - i so)₂、

 $(n-C_8 H_{17})_2 S n (S C H_2 C O O C_8 H_{17} - n)_2$ $(n-C_4 H_8)_2 S n S_0$

【0084】 (n-C₄ H₅)₂ SnO、(n-C₈ H₁₇)₂ SnO などの有機スズオキシド、およびこれらの有機スズオキシドとエステル化合物との反応生成物。エステル化合物としてはエチルシリケート、マレイン酸ジメチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジオクチル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジオクチルなどが挙げられる。

[0086] 下記のスズ化合物。 (n-C, H₉)₂(CH₃ COO) SnOSn (OCOCH₃) (C, H₉ - n)₂、 (n-C, H₉)₂(CH₃ O) SnOSn (OCH₃) (C, H₉ - n)₂。

【0087】(接着性付与剤) さらに接着性を改良する 目的で接着性付与剤が用いられる。これらの接着性付与 剤としては(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン 類、アミノ基含有シラン類、メルカプト基含有シラン 類、エポキシ基含有シラン類、カルボキシル基含有シラン 類などのシランカップリング剤が挙げられる。

【0088】(メタ) アクリロイルオキシ基含有シラン類としては、3ーメタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3ーアクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、3ーメタクリロイルオキシプロピルメチルジメトキシシランなどが挙げられる。

【0089】アミノ基含有シラン類としては、3-アミノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルトリエトキシシラン、3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリエトキシシラン、3-ウレイドプロピルトリエトキシシラン、N-(N-ビニルベンジル-2-アミノエチル)-3-アミノプロピルトリメトキシシラン、3-アニリノプロピルトリメトキシシランなどが挙げられる。

【0090】メルカプト基含有シラン類としては、3-メルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-メルカプ

50

40

トプロピルトリエトキシシラン、3 - メルカプトプロピルメチルジメトキシシラン、3 - メルカプトプロピルメチルジエトキシシランなどが挙げられる。

17

【0091】エポキシ基含有シラン類としては、3ーグリシジルオキシプロピルトリメトキシシラン、3ーグリシジルオキシプロピルメチルジメトキシシラン、3ーグリシジルオキシプロピルトリエトキシシランなどが挙げられる。

【0092】カルボキシル基含有シラン類としては、2 ーカルボキシエチルトリエトキシシラン、2ーカルボキ 10 シエチルフェニルビス (2ーメトキシエトキシ)シラン、Nー(Nーカルボキシルメチルー2ーアミノエチル)-3ーアミノプロピルトリメトキシシランなどが挙げられる。

【0093】また2種以上のシランカップリング剤を反応させて得られる反応物を用いてもよい。反応物の例としてはアミノ基含有シラン類とエポキシ基含有シラン類との反応物、アミノ基含有シラン類と(メタ)アクリロイルオキシ基含有シラン類との反応物、エポキシ基含有シラン類とメルカプト基含有シラン類の反応物、メルカ20プト基含有シラン類どうしの反応物などが挙げられる。これらの反応物は該シランカップリング剤を混合し室温~150℃の温度範囲で1~8時間撹拌することによって容易に得られる。

【0094】上記の化合物は単独で使用してもよく、2種類以上併用してもよい。シランカップリング剤の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0~30重量部が好ましい。

【0095】接着性付与剤として、エポキシ樹脂を添加してもよい。また必要に応じてさらにエポキシ樹脂硬化剤を併用してもよい。本発明の組成物に添加しうるエポキシ樹脂としては、一般のエポキシ樹脂が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0~100重量部が好ましい。

【0096】ビスフェノールAージグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、ビスフェノールFージグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、デトラブロモビスフェノールAーグリシジルエーテル型エポキシ樹脂などの難燃型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂、水添ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールAープロピレンオキシド付加物のグリシジルエーテル型エポキシ樹脂、4ーグリシジルオキシ安息香酸グリシジル、フタル酸ジグリシジル、テトラヒドロフタル酸ジグリシジル、ヘキサヒドロフタル酸ジグリシジルなどのジグリシジルエステル系エポキシ樹脂、mーアミノフェノール系エポキシ樹脂、ジアミノジフェニルメタン系エポキシ樹脂、ウレタン変性エポキシ樹脂、各種脂環式エポキシ樹脂、N,Nージグリシジルアニリン、N,Nージグリシジルーoー50

トルイジン、トリグリシジルイソシアヌレート、ポリアルキレングリコールジグリシジルエーテル、グリセリンなどの多価アルコールのグリシジルエーテル、ヒダントイン型エポキシ樹脂、石油樹脂などの不飽和重合体のエポキシ化物などの一般に使用されているエポキシ樹脂やエポキシ基を含有するビニル系重合体など。

【0097】また本発明の組成物に上記エポキシ樹脂の硬化剤(または硬化触媒)を併用してもよい。このような硬化剤としては一般に用いられるエポキシ樹脂用硬化剤が挙げられる。具体的には以下のものが例示できる。使用量はエポキシ樹脂に対して0.1~300重量部が好ましい。

【0098】トリエチレンテトラミン、テトラエチレン ペンタミン、ジエチルアミノプロピルアミン、Nーアミ ノエチルピペラジン、mーキシリレンジアミン、mーフ ェニレンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ジアミ ノジフェニルスルホン、イソホロンジアミン、2,4, 6ートリス (ジメチルアミノメチル) フェノールなどの アミン類またはそれらの塩類、またはケチミン化合物な どのブロックドアミン類、ポリアミド樹脂、イミダゾー ル類、ジシアンジアミド類、三フッ化ホウ素錯化合物 類、無水フタル酸、ヘキサヒドロフタル酸無水物、テト ラヒドロフタル酸無水物、ドデセニルコハク酸無水物、 ピロメリット酸無水物などのカルボン酸無水物、フェノ キシ樹脂、カルボン酸類、アルコール類、エポキシ基と 反応しうる基を平均して分子内に少なくとも1個有する ポリアルキレンオキシド系重合体(末端アミノ化ポリオ キシプロピレングリコール、末端カルボキシル化ポリオ キシプロピレングリコールなど)、末端が水酸基、カル ボキシル基、アミノ基などで修飾されたポリブタジエ ン、水添ポリブタジエン、アクリロニトリルーブタジエ ン共重合体、アクリル系重合体などの液状末端官能基含 有重合体など。

【0099】(溶剤) また本発明の組成物を硬化性組成物として用いる場合、粘度の調整、組成物の保存安定性向上を目的として、溶剤を添加することもできる。溶剤の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重合体(D)の合計100重量部に対して0.001~500重量部が好ましい。

【0100】溶剤としては脂肪族炭化水素類、芳香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水素類、アルコール類、ケトン類、エステル類、エーテル類、エステルアルコール類、ケトンエーテル類、ケトンエステル類、エステルエーテル類を使用できる。アルコール類は、本発明の組成物を長期に保存する場合、保存安定性が向上するので好ましい。アルコール類としては、炭素数1~10のアルキルアルコールが好ましく、メタノール、エタノール、イソプロパノール、イソペンチルアルコール、ヘキシルアルコールなどが特に好ましい。

【0101】(脱水剤)また本発明の硬化性組成物の貯 蔵安定性をさらに改良するために、硬化性や柔軟性に悪 影響を及ぼさない範囲で少量の脱水剤を添加できる。脱 水剤の使用量は重合体(A)、または重合体(A)と重 合体 (D) の合計100重量部に対して0.001~3 0重量部が好ましい。

【0102】具体的には、オルトギ酸メチル、オルトギ 酸エチルなどのオルトギ酸アルキル、オルト酢酸メチ ル、オルト酢酸エチルなどのオルト酢酸アルキル、メチ ルトリメトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、テ 10 トラメトキシシラン、テトラエトキシシランなどの加水 分解性有機シリコン化合物、加水分解性有機チタン化合 物などを使用しうる。ビニルトリメトキシシラン、テト ラエトキシシランがコスト、効果の点から特に好まし い。

【0103】(チキソ性付与剤)また垂れ性の改善のた めチキソ性付与剤を使用してもよい。このようなチキソ 性付与剤としては水添ひまし油、脂肪酸アミドなどが用 いられる。

【0104】 (老化防止剤) また、老化防止剤として は、一般に用いられている酸化防止剤、紫外線吸収剤、 光安定剤が適宜用いられる。ヒンダードアミン系、ベン ゾトリアゾール系、ベンゾフェノン系、ベンゾエート 系、シアノアクリレート系、アクリレート系、ヒンダー ドフェノール系、リン系、硫黄系の各化合物を適宜使用 できる。

【0105】(その他)顔料として、酸化鉄、酸化クロ ム、酸化チタンなどの無機顔料およびフタロシアニンブ ルー、フタロシアニングリーンなどの有機顔料が挙げら れる。

【0106】本発明の室温硬化性組成物は、シーラン ト、防水材、接着剤、コーティング剤などに使用でき、 特に硬化物自体の充分な凝集力と被着体への動的追従性 が要求される用途に好適である。

[0107]

【実施例】製造例1~23で製造した重合体(P1~P 23) を用いて、硬化物を作製した実施例および比較例 を以下に示す。なお、部とは重量部を示す。製造例1~ 13において、水酸基価換算分子量とは、原料である水 酸基を有するポリオキシアルキレン重合体の水酸基価か 40 ら換算した分子量を示す。M. /M. はゲルパーミエー ションクロマトグラフにより溶媒としてテトラヒドロフ ランを用いて測定した値である。検量線はポリオキシア ルキレンポリオールを用いて作成した。製造例14~1 7においては、分子量はゲルパーミエーションクロマト グラフにより溶媒としてテトラヒドロフランを用いて測 定した。検量線はポリスチレンを用いて作成した。

【0108】(製造例1)グリセリンを開始剤とし亜鉛 ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下 プロピレンオキシドを反応させた。水酸基価換算分子量 50

17000、かつ M_{\bullet} $/M_{\circ}$ = 1.3のポリプロピレン オキシドにナトリウムメトキシドのメタノール溶液を添 加し、加熱減圧下メタノールを留去してポリプロピレン オキシドの末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換 した。次に塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリ ルを除去し、精製して、アリル基末端ポリプロピレンオ キシドを得た(これを重合体U1とする。)。残存する 水酸基を水酸基価の測定法で分析したところ0.01ミ リモル/gであった。重合体U1に対しヒドロシリル化 合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応 させ、末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する 重合体P1を得た。

【0109】(製造例2)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触 媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水 酸基価換算分子量 1 7 0 0 0、かつM。/M。=1.3 のポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方 法で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを 得た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この 20 反応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個 のトリメトキシシリル基を有する重合体P2を得た。

【0110】(製造例3)ソルビトールを開始剤とし亜 鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在 下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換 算分子量15000、かつM. /M. =1.3のポリプ ロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で末端 にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残 存する水酸基は O. O 1 ミリモル/g)。この反応物に 30 対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白 金触媒の存在下反応させ、末端に平均3.9個のトリメ トキシシリル基を有する重合体P3を得た。

【0111】(製造例4)製造例1で製造した重合体U 1に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシ シランとトリメトキシシランとをモル比にして30対7 0の割合に混合した混合物を白金触媒の存在下反応さ せ、末端に平均0.6個のメチルジメトキシシリル基と 平均1. 4個のトリメトキシシリル基を併有する重合体 P 4 を得た。

【0112】(製造例5)製造例1で製造した重合体U 1に対し、シリル化合物である3ーメルカプトプロピル トリメトキシシランを、重合開始剤である2,2'ーア ゾビスー2ーメチルブチロニトリルを用いて反応させ、 末端に平均2個のトリメトキシシリル基を有する重合体 P5を得た。

【0113】 (製造例6) グリセリンを開始剤として亜 鉛ヘキサシアノコバルテート触媒を用いてプロピレンオ キシドの重合を行い、水酸基価換算分子量17000、 かつ M_{\bullet} $/M_{\circ} = 1$. 3のポリオキシプロピレントリオ ールを得た後、精製した。これにイソシアネートプロピ

ルトリメトキシシランを加え、ウレタン化反応を行い両 末端をトリメトキシシリル基に変換して、末端に平均2 個のトリメトキシシリル基を有する分子量18000の

21

重合体P6を得た。

【0114】(製造例7)製造例1で製造した重合体U1に対し、ヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個のメチルジメトキシシリル基を有する重合体P7を得た。

【0115】(製造例8)製造例7においてヒドロシリル化合物としてメチルジメトキシシランの代わりにメチルジエトキシシランを使用する以外は製造例7と同様に行い、重合体P7の代わりに末端に平均2個のメチルジエトキシシリル基を有する重合体P8を得た。

【0116】(製造例9)プロピレングリコールを開始 剤とし亜鉛ヘキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算分子量7000、かつM・/M・=1.2のポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反 20 応物に対しヒドロシリル化合物であるメチルジメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個のメチルジメトキシシリル基を有する重合体P9を得た。

【0117】(製造例10)プロピレングリコールを開始剤とし亜鉛へキサシアノコバルテートーグライム錯体触媒の存在下プロピレンオキシドを反応させて得られた水酸基価換算分子量7000、かつM・/Mn=1.2のポリプロピレンオキシドを用い、製造例1と同様の方法で末端にアリル基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。この反応物に対しヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する重合体P10を得た。

【0118】(製造例11)水酸化カリウム触媒を用いて得られた水酸基価換算分子量3000のポリオキシプロピレンジオールにナトリウムメトキシドのメタノール溶液を添加し、加熱減圧下メタノールを留去して末端水酸基をナトリウムアルコキシドに変換した。次にクロロブロモメタンと反応させて高分子量化を行った後、続い40で塩化アリルを反応させた。未反応の塩化アリルを除去し、精製して、末端にアリルオキシ基を有するポリプロピレンオキシド(M・/M。=1.9)を得た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下に反応させて末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する分子量7000の重合体P11を得た。

【0119】(製造例12)水酸化カリウム触媒を用いて得られた水酸基価換算分子量6000、かつMr/Mn=1.9のポリオキシプロピレンジオールを用い、製

造例1と同様の方法で末端にアリルオキシ基を有するポリプロピレンオキシドを得た(残存する水酸基は0.01ミリモル/g)。これにヒドロシリル化合物であるトリメトキシシランを白金触媒の存在下に反応させて、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する重合体P12を得た。

【0120】(製造例13)製造例1で製造した重合体 U1に対し、ヒドロシリル化合物であるトリエトキシシ ランを白金触媒の存在下反応させ、末端に平均2個のト リエトキシシリル基を有する重合体P13を得た。

【0121】(実施例1~20および比較例1~4)重合体P1~P13のうち、表1~3に示す重合体100部に対し、脂肪酸表面処理炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム50部、表1~3に示す可塑剤を50部または0部、チキソ性付与剤3部、表1~3に示す紫外線吸収剤、ヒンダードアミン系光安定剤および酸化防止剤を各1部、空気硬化性化合物5部、表1~3に示す光硬化性化合物3部、硬化触媒として2-エチルヘキサンスズ2部とラウリルアミン0.7部をあらかじめ混合したもの、またはジブチルスズビスアセチルアセトナート2部を添加して、均一に混合し硬化性組成物を得た。

【0122】この組成物の内部硬化性評価のため、組成物粘度が20℃65%湿度条件下で160万cpsに到達する時間を測定した。また混練した組成物を20℃、65%湿度下に7日、50℃、60%湿度下に7日養生して厚さ5mmのシートを得た。このシートの250時間後、500時間後および750時間後の表面耐候性をサンシャインウェザオメータで調べた。評価は、サンシャインウェザオメータ試験後に表面クラックが認められないものを○、ヘアクラックが認められるものを△、明らかにクラックが認められるものを×とした。結果を表1~表3に示す。

【0123】 (重合体の末端基)

TM:トリメチルシリル基、DM:メチルジメトキシシリル基、TE:トリエトキシシリル基、DE:メチルジメトキシシリル基。

【0124】(空気硬化性化合物)

A: 桐油、B: 重合桐油(支那桐 4号)、C: ウレタン 化油(UO-5)、D: アマニ油変成アルキッド(HL -20)(A~D: トーメンケミカル社品)、E: 液状 ポリブタジエンR-15HT(出光石油化学(株) 製)。

【0125】(光硬化性化合物)

A:アロニクスM309、B:M400、C:M806 0(A~C:東亞合成(株)製)、D:KAYARAD (日本化薬(株)製)、E:アクリル酸フルオロアルキル(Cs F₁₇ C₂ H₄) エステル、F:アクリル酸フル オロアルキル(Cs F₁₇ C₃ H₆) エステル(E、F: 旭硝子(株)製)。

【0126】(紫外線吸収剤)

50

A: チヌビン3277、B: チヌビン213 (A、B: チバ・スペシャリティーケミカルズ品)。

【0127】(ヒンダードアミン系光安定剤)

A:アデカスタブ L A - 5 2、B:アデカスタブ L A - 6 2、C:アデカスタブ L A - 6 7、D:アデカスタブ L A 6 3 P(A \sim D:旭電化工業(株)製)、E:チヌビン144、F:チヌビン765、G:CHIMASSOPB119FL(E \sim G:チバ・スペシャリティーケミカルズ製)、H:サノールLS765(H:三共(株)製)。

【0128】 (酸化防止剤)

A: スチレン化フェノール(ノクラックSP、大内新興化学)、<math>B: 2, 6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノール、<math>C: イルガノックス245(B、C: チバ・スペシャリティーケミカルズ製)。

【0129】 (可塑剤)

【0130】 (硬化触媒)

A: オクチル酸スズとラウリルアミンの混合物、B:ジブチルスズビスアセチルアセトナート。

【0131】(製造例14)特開平1-170681に記載された方法に基づき1,4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92%の割合でイソプロペニル基を有する分子量が約500のイソブチレン系重合体に塩化白金酸を触媒としてトリクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端に平均1.2個のトリメトキシシリル基を有するポリイソブチレン系重合体P14を得た。

【0132】(製造例15)特開平1-170681に記載された方法に基づき1,4-ビス(1-クロロ-1-メチルエチル)ベンゼンを開始剤として三塩化ホウ素を触媒としてイソブチレンを重合させた後脱塩化水素して製造した両末端に約92%の割合でイソプロペニル基を有する分子量が約500のイソブチレン系重合体に40塩化白金酸を触媒としてメチルジクロロシランを90℃12時間で反応させ、さらにオルトギ酸メチルとメタノールを反応させることで末端に平均1.2個のメチルジメトキシシリル基を有するポリイソブチレン系重合体P15を得た。

【0133】(製造例16)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学(株)製)の末端水酸基に対して90モル%の3ーイソシアネートプロピルトリメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のトリメトキシシリル基を有する水添ポリブタ

50

ジエン重合体P16を得た。

【0134】(製造例17)末端に水酸基を有する水添ポリブタジエン(ポリテールHA、三菱化学(株)製)の末端水酸基に対して90モル%の3ーイソシアネートプロピルメチルジメトキシシランを反応させて、末端に平均1.3個のメチルジメトキシシリル基を有する水添ポリブタジエン重合体P17を得た。

【0135】(実施例21~27および比較例5~7) 重合体P14~P17のうち、表4、5に示す重合体100部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム40部、炭化水素系高沸点溶剤(日本石油化学工業(株)ハイゾール)65部、硫酸ナトリウム水和物5部、タレ止め剤1部、空気硬化性化合物5部、光硬化性化合物3部、紫外線吸収剤1部、ヒンダードアミン系光安定剤1部、酸化防止剤1部を添加して、さらに、オクチル酸スズ2部とラウリルアミン0.7部の混合物またはジブチルスズビスアセチルアセトナート2部を混合して硬化性組成物とした。

【0136】この組成物について実施例1~20と同様 20 の試験を行った。結果を表4、5に示す。

【0137】(製造例18)重合体P1の100gを撹拌基つきの反応器に入れて100℃に加熱し、そこへ滴下ロートから、アクリロニトリル15gとスチレン15gおよび2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル0.3gの溶液を撹拌しながら3時間かけて添加した。さらに2時間100℃で加熱撹拌を続けてから、減圧下に脱気操作を行い、白濁状の重合体混合物P18を得た。

【0138】(製造例20) 重合体P1の50gおよび 重合体P7の50gを撹拌機つきの反応器にいれ、トル エン50gを加えて希釈した。この混合物を100℃に 加熱し、アクリロニトリル20g、スチレン20g、グ リシジルメタクリレート5g、および3-メタクリロイ ルオキシプロピルトリメトキシシラン2gに2,2'-アゾビスイソブチロニトリル0、3gを溶解した溶液を 3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終了後さらに2, 2'-アゾビスイソブチロニトリル0、2gのトルエン 溶液を30分かけて滴下した後、100℃で3時間加熱 撹拌した。得られた混合物から100℃減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合体混合物P20を得た。

【0139】(製造例22) 重合体P13の100gを 撹拌機つきの反応器にいれた。これを100℃に加熱 し、スチレン5g、メタクリル酸メチル10g、メタク リル酸ブチル7g、メタクリル酸オクタデシル2g、3 ーメタクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン1 8g、2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル0.5g を溶解した溶液を3時間かけて撹拌下滴下した。滴下終 了後さらに2,2'ーアゾビスイソブチロニトリル0. 2gのトルエン溶液を30分かけて滴下した後、100 ℃で3時間加熱撹拌した。得られた混合物から100℃ 減圧下でトルエンを留去して、白濁状の重合体混合物P 25

22を得た。

【0140】(製造例23)原料を重合体P13に代えて重合体P8(メチルジエトキシシリル基末端)を使用すること以外は、製造例22と同様にして重合体P23を製造した。

【0141】(実施例28~34および比較例8~10)重合体P18~P23のうち、表6、7に示す重合体100部に対し、膠質炭酸カルシウム100部、重質炭酸カルシウム40部、可塑剤30部または0部、硫酸ナトリウム水和物5部、タレ止め剤1部、空気硬化性化*10

*合物5部、光硬化性化合物3部、紫外線吸収剤1部、ヒンダードアミン系光安定剤1部、酸化防止剤1部を添加し、さらに、オクチル酸スズ2部とラウリルアミン0.7部の混合物またはジブチルスズビスアセチルアセトナート2部を混合して硬化性組成物とした。この組成物について実施例1~20と同様の試験を行った。結果を表6、7に示す。

[0142]

【表1】

, ,,,,	ユニ・シス・	3 × 141-7		C10111						
		実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
		例1	例2	例3	例4	例5	例6	例7	例8	例9
重合体	4	P1	P1	P1	P1	P1	P1	P1	P1	P 2
重合体	末端基	тм	TM	TM	ТМ	TM	TM	TM	TM	TM
空気板	到比性	A	В	С	D	E	A	A	A	A
化合物	b									
光硬们	维	A	A	В	В	С	D	A+E	A+F	Α
化合物	d l							(1:1)	(1:1)	
紫外	級权利	A	A .	A	Ą	В	В	В	В	Α
光纹	SAI	В	A	С	D	E	F	G	Н	В
酸化物	址劑	С	A	В.	A	A	В	С	С	A
可塑片	Ŋ	A+C	A+C	A+C	A+C	A+C	A	A+C	в .	A+C
		(1:1)	(1:1)	(1:1)	(1:1)	(1:1)		(1:1)		(1:1)
硬化	姒某	A	A	A	A	A	В	Α	В	A
16075	cps達成	0.5	0.5	0.5	0.5	0. 5	0.5	0.5	0. 5	0.5
時間(ы									
表面	250 br	0	0	0	0	0	0	0	0	0
配候	500 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0
性	750 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0

【表2】

[0143]

耐候 500 hr

750 hr

		実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施	実施
		何 10	例 11	例 12	例 13	例 14	例 15	例 16	例 17	例 18
重合体		P 3	P4	P 5	P6	P10	Pll	P12	P13	P1
重合体	未端基	TM	TM/DM	TM	ТМ	TM	TM	TM	TE	TM
空気硬	(bit	A	A	A	В	В	В	В	В	A
化合物										
光硬化	性	Α	A	A	A	A	A	A	A	A+F
化合物										(1:1)
紫外線	吸収剤	A	A	A	Ą	Α	A	A.	A	В
光安定	剤	В	В	D	D	D	E	E	E	Н
酸化粧	止剤	A	В	В	С	С	С	С	С	С
可塑剤	J	С	С	A+C	A	A	В	В	В	なし
		(1:1)	(1:1)	(1:1)					<u> </u>	
硬化剂	蝶	A	A	A	В	В	В	В	В	В
160万	cps達成	0. 5	1	0. 5	0. 5	0. 5	1. 5	1. 5	1	0. 5
時間(h)						L			
表面	250 hr	0	0	0	0	0	0	0	0	0

0

0

0

0

0

[0144]

* *【表3】

0

0

0

0

0

0

		実施	実施	比較	比較	比較	比較
		例 19	例 20	例1	例2	Ø43	例4
重合体		P1	P1	P7	P8	P 9	P 1
重合体末	4基	TM	TM	DM	DE	DM	TM
空気硬化	性化合物	なし	A	A	В	В	なし
光硬化性	化合物	A	なし	A	A	Α	なし
紫外線吸	汉刹	Α	A	A	A	A	Α
光安定剂		В	В	В	E	D	В
酸化防止	剤	С	Ç	С .	С	С	С
可塑剤		A+C	A+C	A+C	В	A	A+C
		(1:1)	(1:1)	(1:1)			(1:1)
硬化触媒		Α	A	A	В	В	A
160万cps	達成時間	0. 5	0. 5	4	8	7	0. 5
(P)							
表面	250 hr	0	0	0	0	0 .	Δ
耐候性	500 hr	0	0	0	0	0	Δ
	750 hr	Δ	Δ	0	0	0	∆∻×

9						
		実施	実施	実施	実施	実施
		例 21	例 22	例 23	例 24	例 25
重合体		P14	P14	P16	P14/P15	P14/P15
					(1:1)	(1:1)
重合体	末端基	TM	TM	TM	TM/DM	TM/DM
空気硬	化性化合物	A	A	A	A	A
光硬化	性化合物	Α .	A	A	A	A
紫外線	吸収剤	Α	Α	Α .	A.	A
光安定	AV .	В	В	В	В	В
酸化防	止剤	С	С	С	С	С
硬化触	媒	Α	В	A	A	В
16075с	ps達成時間	1	0. 5	1	2	1. 5
ക						
表面	1000 hr	0	0	0	0	Ö
動候	2000 hr	0	0	0	0	0
性	3000 hr	0	0	0	0	0

[0146]

* *【表5】

		実施	実施	比較	比較	比較
		例 26	例 27	例5	例6	例7
重合体		P14	Pl4	P15	P17	P14
重合体	末端基	TM	TM	DM	DM	TM
空気硬	化性化合物	なし	A	A	A	なし
光硬化	性化合物	A	なし	A	A	なし
紫外線	吸収剤	A	A	A	A	A
光安定	剤	В	В	В	В	В
酸化防	止剤	С	С	С	C .	С
硬化触	媒	A	В.	A	A	A
1607Jc	ps達成時間	1	0. 5	4. 5	5	1
(P)						
表面	1000 hr	0	0	0	0	Δ
耐侯	2000 hr	O~∆	0	0	0.	Δ
性	3000 hr	Δ	Δ	0	0	×

【0147】 【表6】 31

		実施	ĵ	実施		実施	į		i	尖旋	į
		例2	8	例 2	9	例 3	0	例 3	iL.	例 3	2
重合体		P18	3	PI		P18	}	P20)	P22	!
重合体末	端基	TM	[TM	I	TM	ī.	TM/1	M	ТE	,
空気硬化	性化合物	A		В		В		Α		В	
光硬化性	化合物	A		Α		A		В		Α	
柴外線吸	収剤	Α		A		A.		A		Α	
光安定剂		В		A		A		С		E	
酸化防止	剤	С		A		A		В		С	
可塑剤		At	С	В		なし	,	Α÷	С	В	
		(1:	()					(1:	l)		
硬化触媒		Α		В		В		A		В	
160万cps	達成時間	0.	5	0.	5	0.	5	0.	5	0.	5
(th)											
表面耐	250 hr	0		0		0		0		0	
候性	500 hr	0		0		0		0		0	
	750 hr	0		0		0		0		0	

*【0148】 【表7】

10

20

			*.		ŧ	
	•	実施	尖施	比較	比較	比較
		例 33	例 34	例8	例9	例10
重合体		P18	PI8	P21	P23	P18
重合体末端基		TM	TM	DM	DE	TM
空気硬化性化合物		なし	A	A	В	なし
光硬化性化合物		A	なし	В	A	なし
紫外線吸収剤		A	A	A	A	A
光安定剤		В.	В	,C	E	В
酸化防止剤		С	С	В	С	C
可塑剤		A+C	A+C .	A+C	В	A+C
		(1:1)	(1:1)	(1:1)		(1:1)
硬化触媒		A	A	A	В	Α .
160万cps達成時間		0. 5	0. 5	3	4. 5	0. 5
(h)						
表面耐	250 hr	0	0	0	0	Δ
侯性	500 hr	Δ	0	0	0	0~∆
	750 hr	Δ	Δ	0	0	∆~×

[0149]

化性および表面耐候性に優れるという効果を有する。

【発明の効果】本発明の室温硬化性組成物はきわめて硬

フロントページの続き

(72)発明者 林 朋美

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社内

F ターム(参考) 4J002 AC072 AC082 AE052 BB201

BCO31 BF011 BF021 BG011

BGO41 BGO51 BGO61 BGO72

BG101 BL001 BL012 BL022

BQ001 CD162 CD191 CD202

CF171 CG021 CH051 CH052

CKO22 CP032 CP131 CP181

EG046 EG076 EH070 EN006

FD010 FD020 FD030 FD090

FD150 FD156 FD340 GH00

GJ01 GJ02